PCT

WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: C12N 15/54, 9/10, 1/21, C12P 13/12	A1	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 97/15673 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 1. Mai 1997 (01.05.97)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP9 (22) Internationales Anmeldedatum: 24. Oktober 1996 (24)		DI LIC BR, CA, CN, CZ, HU, JP, KR, MX,
 (30) Prioritätsdaten: 195 39 952.8 26. Oktober 1995 (26.10.95) (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): CO TUM FÜR ELEKTROCHEMISCHE INDUSTRIE: (DE/DE): Zielstatstrasse 20. D-81379 München (DE (72) Erfinder/Anmelder (nur für US): LEINFELDER, v (DE/DE): Bodenschneidstrasse 5, D-81549 München HEDNRICH, Peter (DE/DE): Kapellenstrasse 11. D Todenweis (DE). 74) Anwälte: POTTEN, Holger usw.; Wacker-Chemie GmbH tralabteilung PML, Hanns-Seidel-Platz 4, D-81737 Mc (DE). 	GMBF E). Valfred (DE). -86447	Vor Ablauf der für Anderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Anderungen eintreffen.
54) Title: PROCESS FOR PREPARING O-ACETYLSERIN	E, L-	CYSTEINE AND L-CYSTEINE-RELATED PRODUCTS

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON O-ACETYLSERIN, L-CYSTEIN UND L-CYSTEIN-VERWANDTEN PRODUKTEN

(57) Abstract

The invention concerns processes for preparing O-acetylserine, L-cysteine and sulphurous compounds derived therefrom using feedback-resistant serine acetyl transferases. In comparison with the wild-type enzyme, these serine acetyl transferases have reduced sensitivity to the inhibitor L-cysteine and a protein sequence which, in comparision with the wild-type enzyme, displays at least one mutation or deletion. The processes are characterized in that the mutation lies in the sequence region of the amino acid in position 97 up to and including the amino acid in position 273 or the deletion lies in the carboxy terminal sequence region as from the amino acid in position 227, position I being the starter methionine of figure (5) (SEQ ID NO: 1) and the mutation from Met to Ile in position 256 being excluded.

(57) Zusammenfassung

Die vorligende Erfindung betrifft Verfahren zur Herstellung von O-Acetylserin, L-Cystein, und davon abgeleiteten schwefelhaltigen Verbindungen unter Verwendung feedbackresistenter Serin-Acetyltransferasen. Diese Serin-Acetyltransferasen haben eine im Vergleich zum Wildtyp-Enzym reduziene Sensitivität gegenüber dem Inhibitor L-Cystein und eine Proteinsequenz, die im Vergleich zur Wildtyp-Sequenz mindestens eine Mutation oder Deletion aufweist, dadurch gekennzeichnet, daß die Mutation im Sequenzbereich von Aminosäure in Position 97 bis einschließlich der Aminosäure in Position 273 liegt oder die Deletion im carboxyterminalen Sequenzbereich ab der Aminosäure in Position 227 liegt, wobei Position 1 das Startmethionin aus Fig. 5 (SEQ ID NO: 1) ist und wobei die Mutation von Met zu Ile in Position 256 ausgeschlossen ist.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT vertoffentlichen.

		GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AM	Armenien	GE	Georgien	NE	Niger
AT	Osterreich		Guinea	NL	Niederlande
AU	Australien	GN	Griechenland	NO	Norwegen
BB	Barbados	GR		NZ	Neuseeland
BE	Belgien	HU	Ungam Irland	PL.	Polen
BF	Burkina Faso	1E		PT	Portugal
BG	Bulgarien	IT	Italien	RO	Rumanien
BJ	Benin	JP	Japan	RU	Russische Föderstion
BR	Brasilien	KE	Kenya	SD	Sudan
BY	Belarus	KG	Kirgisistan Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CA	Kanada	KP		SG	Singapur
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea Kasachstan	SI	Slowenien
CG	Kongo	KZ	Liechtenstein	SK	Slowakei
CH	Schweiz	u		SN	Senegal
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SZ	Swasiland
CM	Kamerun	LR	Liberia	TD	Tschad
CN	China	LK	Litauen	TG	Togo
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	ΤĴ	Tadschikistan
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TT	Trinidad und Tobago
DE	Deutschland	мс	Monaco Republik Moldau	UA	Ukraine
DK	Danemark	MD		UG	Uganda
EE	Estland	MG	Madagaskar Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
ES	Spanien	ML		UZ	Usbekistan
FI	Finnland	MN	Mongolei Mauretanien	VN	Vietnam
FR	Frankreich	MR			
GA	Gabon	MW	Malawi		

WO 97/15673 PCT/EP96/04613

Verfahren zur Herstellung von O-Acetylserin, L-Cystein und L-Cystein-verwandten Produkten

Die vorliegende Erfindung betrifft Verfahren zur Herstellung von O-Acetylserin, L-Cystein und davon abgeleiteten schwefelhaltigen Verbindungen.

L-Cystein und seine Derivate werden im Pharmabereich (Behandlung von Bronchialkrankheiten), Kosmetiksektor (als Bestandteil in Haarshampoos und Dauerwellenlotionen) und im Lebensmittelbereich (als Antioxidans, Geschmacksverstärker und als Adjuvans bei der Bearbeitung des Teiges) eingesetzt. L-Cystein wird bisher durch Extraktion aus keratinhaltigem Material wie Haaren, Borsten, Hörnern, Hufen und Federn oder durch enzymatische Umsetzung von Vorstufen gewonnen. Eine Überproduktion von L-Cystein durch Mikroorganismen ist sehr wünschenswert, da nicht nur L-Cystein eine wirtschaftlich interessante Verbindung ist, sondern da es zusätzlich, wie aus den Fig. 1-3 hervorgeht, eine wichtige Zwischenverbindung für die Synthese von Glutathion, Methionin und Biotin darstellt.

L-Cystein nimmt in allen Organismen eine Schlüsselposition im Schwefelmetabolismus ein und wird in der Synthese von Proteinen, Glutathion, Biotin, Methionin und anderen, schwefelhaltigen Metaboliten verwendet. Zudem dient L-Cystein als Vorläufer für die Biosynthese von Coenzym A,

darüberhinaus kann L-Cystein leicht zu Cystin oxidiert werden. Zwischen der Biosynthese von L-Cystein und anderen Aminosäuren wie L-Serin, Glycin und L-Methionin besteht eine enge Verbindung.

Die Synthese von L-Cystein (Fig. 4) ist in Prokaryonten, insbesondere Bakterien, ausführlich untersucht (Kredich, N. M. and G. M. Tomkins 1966, J. Biol. Chem. 241: 4955 - 4965; Kredich, N. M., 1987, Biosynthesis of Cysteine. In: Neidhardt F. C., Ingraham, J. L., Magasanik, B., Low. K. B., Schaechter, M., Umbarger, H. E. (eds) Escherichia coli and Salmonella typhimurium: cellular and molecular biology, Vol. 1. American society for Microbiology, Washington D. C., 419 - 428). Die Schlüsselreaktion besteht in der Übertragung einer Acetylgruppe auf das Serin zur Erzeugung von O-Acetylserin 1), gefolgt von dem Austausch der Acetylgruppe gegen die SH-Gruppe, wodurch L-Cystein synthetisiert wird 2).

- 1) L-Serin + Acetyl-Coenzym A -> O-Acetylserin + Coenzym A
- 2) O-Acetylserin + H₂S -> L-Cystein + Acetat

In Mikroorganismen und in Pflanzen dient O-Acetylserin und nicht Serin als unmittelbarer Vorläufer des Kohlenstoffgerüstes für L-Cystein (Kredich, N. M. and G. M. Tomkins 1966, J. Biol. Chem. 241: 4955 - 4965). Die Reaktion der Acetylgruppenübertragung zur Bildung einer aktivierten Form von L-Serin wird durch die vom cysE-Gen kodierte Serin-Acetyltransferase (EC 2.3.1.30) katalysiert und unterliegt einer strikten Kontrolle durch das Endprodukt L-Cystein. Das Gen für die Serin-Acetyltransferase wurde bereits kloniert und die von der DNS-Sequenz abgeleitete Aminosäuresequenz ist bekannt (Denk, D. and Böck, A. 1987, J. Gen. Microbiol. 133: 515 - 525.).

Die Bildung von L-Cystein selbst wird katalysiert von zwei O-Acetylserin Sulfhydrylase Isoenzymen (EC 4.2.99.8), kodiert von den Genen cysk (O-Acetylserin-Sulfhydrylase-A) und cysM (O-Acetylserin-Sulfhydrylase-B), eine Reaktion, in welcher O-Acetylserin als B-Alanyl-Donor und H2S als B-Alanyl-Akzeptor fungiert (Kredich, N. M. and G. M. Tomkins 1966, J. Biol. Chem. 241: 4955 - 4965), wobei die O-Acetylserin-Sulfhydrylase-A den Hauptanteil an der Cystein-Synthese hat. Zusätzlich ist die O-Acetylserin-Sulfhydrylase-B (cysM) in der Lage, Thiosulfat als Schwefelquelle zu verwerten (Sirko , A. et al., 1987, J. Gen. Microbiol. 133: 2719-2725). Die O-Acetylserin-Sulfhydrylase-B katalysiert die Reaktion zwischen O-Acetylserin und Thiosulfat zu S-Sulfocystein, welches dann zu Cystein konvertiert werden kann (Nakamura, T., et al, 1983, J. Bacteriol. 156, 656-662).

Die Endprodukthemmung der Wildtyp-Form der Serin-Acetyltransferase durch L-Cystein ist ein physiologisch bedeutender Faktor in der kinetischen Regulation der Cystein-Biosynthese (Kredich, N. M. 1971, J. Biol. Chem. 246, 3474 – 3484; Kredich, N. M. and G. M. Tomkins 1966, J. Biol. Chem. 241, 4955 – 4965). Die Aktivität der Wildtyp-Form der Serin-Acetyltransferase wird durch Cystein gehemmt. Diese Hemmung wurde kinetisch untersucht und zeigte eine kompetitive Charakteristik. Es wurde eine Inhibitorkonstante $K_{\rm i}=1,1\times 10^{-6}$ M in Gegenwart von 0.1 mM Acetyl-Coenzym A und 1 mM L-Serin bestimmt (Kredich, N. M. 1971 and Tomkins G.M. 1966, J. Biol. Chem. 241, 4955 – 4965).

Es ist ein Beispiel aus der Literatur bekannt, daß durch chemische Mutagenese eines Cystein-auxotrophen Stammes mit Methansulfonsäureethylester eine Cystein-prototrophe Revertante isoliert werden kann, deren Serin-Acetyltransferase-Aktivität aufgrund eines Aminosäureaustausches im kodierenden Bereich eine schwach ausgepräg-e Endprodukt-Hemmung durch L-cystein aufweist (Denk, D., Böck, A., 1987, J. Gen. Microbiol. 133: 515 - 525). Die Feedbackresistenz dieser Mutante ist laut der genannten Literaturstelle 10 fach erhöht. Der Ki dieser Mutante liegt somit bei ca. 0,01 mM gegenüber der Wildtypform.

Die vorliegende Erfindung betrifft Serin-Acetyltransferasen die eine im Vergleich zum Wildtyp-Enzym reduzierte Sensitivität gegenüber dem Inhibitor L-Cystein aufweisen und deren Proteinsequenz im Vergleich zur Wildtyp-Sequenz mindestens eine Mutation oder Deletion aufweist, dadurch gekennzeichnet daß die Mutation im Sequenzbereich von Aminosäure in Position 97 bis einschließlich der Aminosäure in Position 273 liegt oder die Deletion im carboxyterminalen Sequenzbereich ab der Aminosäure in Position 227 liegt, wobei Position 1 das Startmethionin aus Fig. 5 (SEQ ID NO: 1) ist und wobei die Proteinsequenz mit der Mutation von Met zu Ile in Position 256 ausgeschlossen ist.

Überraschend wurde gefunden, daß die erfindungsgemäßen Aminosäureaustausche und/oder Aminosäure-Deletionen des Carboxyterminus der Serin-Acetyltransferase zu einer Herabsetzung der Cystein-Sensitivität unter Beibehaltung einer ausreichenden, enzymatischen Aktivität führen.

Die erfindungsgemäßen Serin-Acetyltransferasen haben vorzugsweise eine Inhibitorkonstante $\rm K_1$ von 0,005 bis 2,3 mM in Gegenwart von 1 mM L-Serin und 0,1 mM Acetyl-CoA, wobei Serin-Acetyltransferasen mit mindestens einer Mutation vorzugsweise eine Inhibitorkonstante $\rm K_1$ von 0,015 bis 2,3 mM in Gegenwart von 1 mM L-Serin und 0,1 mM Acetyl-CoA besitzen, während Serin-Acetyltransferasen mit mindestens

einer carboxyterminalen Deletion vorzugsweise eine Inhibitorkonstante $K_{\hat{\mathbf{I}}}$ von 0,005 bis 0,03 mM in Gegenwart von 1 mM L-Serin und 0,1 mM Acetyl-CoA aufweisen.

Die Inhibitor-Konstanten (K_1) der besonders bevorzugten Enzymmutanten gegenüber L-Cystein liegen zwischen 0,02 und 2,3 mM in Gegenwart von 1 mM L-Serin und 0,1 mM Acetyl-CoA.

Erfindungsgemäße Serin-Acetyltransferasen, weisen eine für das Wachstum der sie beinhaltenden Mikroorganismen ausreichende Aktivität auf.

Vorzugsweise umfaßt die Proteinsequenz einer erfindungsgemäßen Serin-Acetyltransferase die Aminosäureaustausche mindestens einer der in Tab. 1a oder 1b genannten cysE Mutanten.

Tab. 1a: Feedbackresistente cysE-Allele mit singulären oder multiplen Aminosäureveränderungen im kodierenden Bereich

cysE-Mutante	Nukleotid-Aus- tausch (Nr.)	Aus-	Aminosäure- Austausch (Nr.)	Κ ₁ (μΜ)	spez. Akt μmol/min x mg
cysEII	GGC->AGC (934)	934)	G1y238->Ser238	10	0,068
cysEIII	GGT->GAT (716)	116)	Gly165->Asp165	10	0,030
cysEIV	GCT->GTT (932) GGC->AGC (934)	932) 934)	Ala237->Val237 Gly238->Ser238	40	0,170
cysEV	GCT->GTT (932) GGC->AGC (934) ATG->ATA (990)	932) 934) 990)	Ala237->Val237 Gly238->Ser238 Met256->Ile256	10	0,246
cysEVI	GGC->AGC (934)	934)	Gly238->Ser238 Met256->Tle256	10	0,075

kt n x mg				·		
spez. Akt μmol/min x mg	0,253	0,160	0,156	0,117	0,254	0,213
Κ ₁ (μΜ)	10	30	50	700	40	30
Aminosäure- Austausch (Nr.)	Ala237->Val237	Met256->Ile256 Ala237->Val237	Thr167->Ala167	Thr167->Ala167 Gly245->Ser245	Lys97->Gln97 Gly238->Ser238 Phe267->Leu267	Val164->Ala164 Phe267->Leu267
Nukleotid-Aus- tausch (Nr.)	GCT->GTT (932)	ATG->ATA (990) GCT->GTT (932)	ACG->GCG (721)	ACG->GCG (721) GCT->AGT (955)	AAA->CAA (511) GGC->AGC (934) TTT->TTG (1023)	GTT->GCT (713) TTT->TTG (1023)
cysE-Mutante	cysEVII	cysEVIII	cysEX	cysEXI	cysEXII	cysEXIII

- 7 -

cysE-Mutante	Nukleotid-Aus- tausch (Nr.)	Aminosäure- Austausch (Nr.)	Κ ₁ (μΜ)	spez. Akt μmol/min x mg
CYSEXIV	ACG->GCG (721) Thr167->Ala167 ATG->TAG(988+989) Met256->Stop256	Thr167->Ala167 Met256->Stop256	>1000	0,453
cysEXVI	GAT->GGT (971) AAG->TAG (973)	Asp250->Gly250 Lys251->Stop251	20	0,554
cysEXVII	GGT->GAT (716) ACG->GCG (721)	Gly165->Asp165 Thr167->Ala167	100	0,052
cysEXXIII	ACG->GCG GCT->GTT GGC->AGC	Thr167->Ala167 Ala237->Val237 Gly238->Ser238	2300	0,085

- 8 -

Tab. 1b: Feedbackresistente cysE-Allele mit carboxyterminalen Deletionen

cysE-Mutante	Deletierte Aminosäuren	Terminale Aminosäure	-	pez. Akt. ol/min x mg
cysE-Del259	14	His259	7.5	0,328
cysE-Del258	15	Gln258	5	0,256
cysE-Del257	16	Asp257	7.5	0,394
cysE-Del256	17	Met256	12.5	0,366
cysE-Del255	18	Asp255	30	0,624
cysE-Del250	23	Asp250	20	0,405
cysE-Del249	24	Ser249	15	0,420
cysE-Del248	25	Asp248	12.5	0,270

Erfindungsgemäße Cystein-insensitive Serin-Acetyltransferasen können beispielsweise durch Expression von DNS-Sequenzen, welche für erfindungsgemäße Serin-Acetyltransferasen kodieren, erhalten werden.

Die durch diese DNS-Sequenzen kodierten Enzymvarianten weisen jeweils unterschiedliche Sensitivität gegenüber dem Inhibitor L-Cystein auf, wobei in allen Fällen jedoch zumindest eine im Vergleich zum Wildtyp fünffach erhöhte Resistenz der Serin-Acetyltransferase gegenüber dem Inhibitor L-Cystein gefunden wurde.

Die vorliegende Erfindung betrifft ferner DNS-Sequenzen, welche für erfindungsgemäße Serin-Acetyltransferasen kodieren.

Diese DNS-Sequenzen sind dadurch gekennzeichnet, daß sie im kodierenden DNS Sequenzbereich des jeweiligen cysE-Gens von bp 510 bis bp 1040 mindestens eine Mutation aufweisen, wobei bp 1 die ersten Base aus Fig. 6 (SEQ ID NO: 2) ist, wobei die Mutation von Guanin nach Adenin in Position 990 ausgeschlossen ist.

Im folgenden werden die erfindungsgemäßen DNS-Sequenzen auch als feedbackresistente cysE-Allele bezeichnet.

Diese DNS-Sequenzen lassen sich beispielsweise durch unspezifische oder durch gezielte Mutagenesemethoden aus im folgenden beschriebenen Ausgangsmaterial herstellen.

Unspezifische Mutationen innerhalb der genannten DNS-Region können zum Beispiel durch chemische Agentien (z.B. Nitrosoguanidin, Ethylmethansulfonsäure u.ä.) und/oder durch physikalische Methoden (Miller, J.H., 1972, Experiments in Molecular Genetics, Cold Spring Harbor Laboratory, USA: 113-185) und/oder durch unter bestimmten Bedingungen durchgeführte PCR-Reaktionen erzeugt werden (Gibbs, R.A. 1990, Anal. Chem. 62: 1202-1214).

Methoden zur Einführung von Mutationen an spezifischen Positionen innerhalb eines DNS-Fragments sind bekannt und beispielsweise in folgenden Veröffentlichungen beschrieben: Sarkar, G., Sommer, S.S., 1990, BioTechniques 8: 404-407, beschreiben ortsspezifische Mutagenese mittels PCR; Ausubel, F.M. et al., 1987, S. 8.01-8.3.6 Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Associates, beschreiben Methoden zur ortsspezifische Mutagenese mittels M13 Phagen.

Eine weitere Methode zur Erzeugung feedbackresistenter cysE-Allele besteht in der Kombination verschiedener, zur Feedbackresistenz führender Punktmutationen zu multiplen Mutanten mit neuen Eigenschaften.

Als Ausgangsmaterial für die Mutagenese dient vorzugsweise die DNS des Wildtyp-cysE-Gens oder ein durch Mutation inaktiviertes cysE-Gen oder ein mutiertes und bereits für eine feedbackresistente Serinacetyltransferase kodierendes cysE-Gen.

Das zu mutierende cysE-Gen kann chromosomal oder extrachromosomal kodiert sein.

Das, beispielsweise das Wildtyp-cysE-Gen umfassende, Ausgangs-DNS-Fragment wird mit bekannten Standardtechniken zur Herstellung rekombinanter DNS auf einen Vektor rekombiniert. Durch Anwendung der vorgenannten Mutagenese-Methoden werden ein oder mehrere Nukleotide der DNS-Sequenz so verändert, daß die nun durch das Gen kodierte Aminosäuresequenz mindestens eine Mutation im Sequenzbereich von Position 97 bis einschließlich der Aminosäure in Position 273 aufweist oder mindestens eine Deletion im carboxyterminalen Sequenzbereich ab der Aminosäure in Position 227 vorhanden ist, wobei Position 1 das Startmethionin aus Fig. 5 (SEQ ID NO: 1) ist und wobei die Mutation von Met zu Ile in Position 256 ausgeschlossen ist.

Mit den beschriebenen Techniken lassen sich in ein beliebiges cysE-Gen eine oder mehrere Mutationen im genannten DNS-Bereich einführen, die bewirken, daß die kodierte Serin-Acetyltransferase eine zur Cystein-Insensitivität führende Aminosäuresequenz besitzt. Im Anschluß an die beispielsweise wie beschrieben durchgeführte Mutagenese erfolgt die Selektion der Mutanten mit dem gewünschten Phänotyp beispielsweise durch Plattierung auf Cystein-freies Medium und anschließender Bestimmung des Ausmaßes der Cystein-Sensitivität der mutierten Serin-Acetyltransferase.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Mikroorganismen, welche die feedbackresistente cysE-Allele enthalten.

Solche Stämme von Mikroorganismen sind dadurch gekennzeichnet, daß sie einen zumindest durch ein feedbackresistentes cysE-Allel deregulierten Cysteinstoffwechsel besitzen.

Da bei allen Mikroorganismen der Cysteinstoffwechsel prinzipiell über denselben, an sich bekannten Stoffwechselweg verläuft und die zur Herstellung der erfindungsgemäßen Stämme anzuwendenden Techniken z.B. aus Standardlehrbüchern allgemein bekannt und auf alle Mikroorganismen anwendbar sind, sind erfindungsgemäße Stämme aus beliebigen Mikroorganismen herstellbar.

Bevorzugt geeignet zur Herstellung eines erfindungsgemäßen Stammes sind Bakterien.

Besonders bevorzugt geeignet sind gram-negative Bakterien, insbesondere E. coli.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Herstellung von L-Cystein oder von L-Cystein abgeleiteten Produkten durch Kultivierung erfindungsgemäßer Mikroorganismen.

Die feedbackresistenten cys-E Allele ermöglichen eine Aufhebung der Kontrolle eines wichtigen, biosynthetischen Kontrollpunktes, wodurch die Produktion zahlreicher, stromabwärts von diesem Kontrollpunkt liegenden Verbindungen verstärkt wird. Dazu zählen insbesondere O-Acetylserin, L-Cystein und L-Cystein-verwandte Produkte. L-Cystein-verwandte Produkte sind alle von L-Cystein abgeleiteten Produkte, d.h. schwefelhaltige Verbindungen, zu deren Herstellung L-Cystein erforderlich ist. Beispiele für solche Produkte sind 2(R,S)-Methyl-Thiazolidin-2(R,S),4(R)-dicarbonsäure, Homocystein, Methionin, Biotin und Glutathion.

Die feedbackresistenten cys-E Allele werden zur Expression des veränderten Serin-Acetyltransferase-Enzyms mittels üblicher Verfahren in einen Wirtsstamm transformiert. Das "Screening" nach Stämmen mit veränderten Serin-Acetyltransferase-Eigenschaften erfolgt beispielsweise mittels der im folgenden beschriebenen Methoden.

Zur Bestimmung des Ausmaßes der Cystein-Insensitivität des veränderten Enzyms wird zunächst in einem semiquantitativen, sog. Kreuzfütterungstest die Cysteinausscheidung der Stämme gemessen. Dazu werden die zu testenden Stämme auf Cysteinfreies Minimalmedium, dem ein Cystein-auxotropher Indikatorstamme zugesetzt ist, ausgebracht. Die Wachstumszone des Indikatorstammes um den jeweiligen Impfstrich (Halo) dient als semiquantitatives Maß für die Cysteinausscheidung. Alle Stämme die im Kreuzfütterungstest ein Halo mit einem Radius > 2 mm aufweisen, werden als "positiv im Kreuzfütterungstest" bezeichnet. Mit den selektierten Stämmen wird zur Bestimmung des Ausmaßes der Cysteintoleranz der veränderten Serin-Acetyltransferase ein Enzymaktivitätstest durchgeführt.

Für die Bestimmung der Cystein-Sensitivität der Serin-Acetyltransferase kann jede Methode benützt werden, die es erlaubt, die Aktivität dieses Enzyms in Anwesenheit von Cystein zu bestimmen. Beispielsweise kann die Bestimmung der

Serin-Acetyltransferase-Aktivität nach der von Kredich und Tomkins beschriebenen Methode, J. Biol. Chem. 241: 4955 - 4965 (1966), vorgenommen werden. Bei diesem Test enthält das Enzym-Testgemisch das Substrat L-Serin und den Cofaktor Acetyl-Coenzym A. Die Reaktion wird durch Enzymzugabe gestartet und über die Abnahme der Absorption bei 232 nm, die durch Spaltung der Thioesterbindung im Acetyl-Coenzym A hervorgerufen wird, in einem Spektralphotometer verfolgt.

Der beschriebene Enzymtest eignet sich für die Bestimmung der Cystein-Sensitivität jedes Serin-Acetyltransferase-Enzyms, einschließlich der Enzyme mit modifiziertem Carboxy-Terminus. Die Hemmung der Serin-Acetyltransferase-Aktivität wird in Anwesenheit verschiedener Konzentrationen von L-Cystein im Reaktionsansatz getestet. Die katalytische Aktivität der verschiedenen Serin-Acetyltransferase-Enzyme wird in An- und Abwesenheit von L-Cystein bestimmt und daraus die Hemmkonstante $K_{\rm i}$ ermittelt (Kredich und Tomkins, J. Biol. Chem., 241, 4955-4965 (1966)).

In den meisten Fällen bevorzugt wird eine enzymatisch aktive Serin-Acetyltransferase mit einer verringerten Cystein-Sensitivität. Für andere Vorhaben kann eine gleichzeitige Reduzierung der Endprodukt-Sensitivität und der Katalytischen Aktivität erstrebenswert sein.

In der Regel ist eine starke Überexpression einer Endprodukt-resistenten Serin-Acetyltransferase nicht wünschenswert, da das dabei zu viel gebildete O-Acetylserin, L-Cystein oder davon abgeleitete Metaboliten sich in der Zelle anhäufen, diese toxifizieren und eine Selektion von Mutanten mit reduzierter Serin-Acetyltransferase-Aktivität hervorrufen könnte. Deshalb werden die feedbackresistenten cysE-Allele bevorzugterweise als singuläre Kopien mittels üblicher Verfahren in das Genom integriert.

Methoden für die Integration singulärer Gene in das Chromosom mit Hilfe geeigneter Vektoren sind Stand der Technik (z.B. Winans et al., 1985; J. Bacteriol. 161: 1219 - 1221; Shevell et al., 1988; J. Bacteriol. 170: 3294 - 3296; Kulakauskas et al. 1991, J. Bacteriol. 173: 2633 - 2638).

Es ist ebenfalls bevorzugt, die feedbackresistenten Serin-Acetyltransferasen auf Plasmiden mit niedriger Kopienzahl zu exprimieren.

Bekanntermaßen weist der Expressionsvektor neben dem feedbackresistenten cys-E Allel vorzugsweise noch die im folgenden beschriebene, zusätzlichen Elemente auf.

Die auf dem Vektor befindlichen, kodierenden Sequenzen sind vorteilhafterweise mit regulatorischen Elementen, die für die Expression der kodierenden Sequenzen in dem gewünschten Ausmaß notwendig sind, verknüpft.

Beispiele dieser regulatorischen Elemente sind Promotoren, ribosomale Bindungsstellen und Terminations-Sequenzen. In den meisten Fällen werden die nativen, regulatorischen cysE-Sequenzen für die Expression der erfindungsgemäßen Mutanten verwendet. Es können jedoch auch beliebige andere regulatorische Sequenzen eingesetzt werden.

Neben den regulatorischen Elementen befinden sich auf dem Expressionsvektor vorzugsweise auch Sequenzen, die für selektive Marker und/oder Reporter-Gene kodieren. Die Expression derartiger Selektionsmarker erleichtert die Identifizierung von Transformanten. Als Selektionsmarker geeignet sind Gene, die für eine Resistenz gegenüber z.B. Ampicillin, Tetracyclin, Kanamycin, Chloramphenicol oder anderen Antibiotika kodieren.

Wenn die erfindungsgemäße Mutante extrachromosomal repliziert werden soll, sollte der Plasmidvektor vorzugsweise einen Ursprungspunkt der Replikation enthalten. Die Strategien zur Integration von Genen in das Chromosom mit Hilfe von Vektoren, denen der Ursprungspunkt der Replikation entfernt wurde, sind Stand der Technik (Winans et al., 1985; J. Bacteriol. <u>161</u>: 1219 - 1221; Shevell et al., 1988; J. Bacteriol. 170: 3294 - 3296; Kulakauskas et al. 1991, J. Bacteriol. 173: 2633 - 2638).

Beispiele für Vektoren, die in $\underline{\mathrm{E.\ coli}}$ autonom replizierbar sind, sind bei Pouwels, P.H., Enger-Valk, B.E., Brammer, W.J. 1985, Cloning Vectors, Elsevier, Amsterdam aufgeführt.

Solche Vektoren sind beispielsweise:

- Plasmide mit hoher Kopienzahl wie z.B. pBR322, pUC18
- Plasmide mit mittlerer bis niedriger Kopienzahl wie z.B. pACYC184, pACYC177 und pSC101
- Phagenvektoren wie z.B. M13-Vektoren.

Bevorzugt geeignet sind Vektoren mit mittlerer bis niedriger Kopienzahl; besonders bevorzugt sind Vektoren mit einem p15A-Replikon, wie pACYC184 (ATCC37033) oder pACYC177 (ATCC37031) geeignet.

Eine große Anzahl von Vektoren für andere Bakterien sind ebenfalls in der Literatur beschrieben (Pouwels, P.H., Enger-Valk, B.E., Brammer, W.J. 1985, Cloning Vectors, Elsevier, Amsterdam). Mit diesen Vektoren ist die Expression der erfinungsgemäßen Mutanten in anderen Bakterien möglich.

Geeignete rekombinante Vektoren können mit den Standardtechniken zur Herstellung rekombinanter DNS erzeugt werden. Diese Techniken sind ausführlich in Standardlehrbüchern dargestellt.

Ein geeigneter Wirtsstamm wird mit einem Expressionsvektor, der die für eine Cystein-insensitive Serin-Acetyltransferase kodierende Transkriptionseinheit enthält, transformiert.

Als Wirtsstämme werden Stämme, die Cystein-sensitive Proteine enthalten, wie z.B. Prokaryonten oder Hefen verwendet.

Vorzugsweise werden E.coli Wildtypstämme oder Stämme verwendet, in welchen das endogene cyse-Gen inaktiviert ist und durch ein erfindungsgemäße cyse-Gen komplementiert wird. Derartige Zellsysteme eignen sich für die Überproduktion von L-Cystein und daraus abgeleiteten Metabolite.

Bei der Fermentation von Stämmen, enthaltend mindestens ein feedbackresistentes cysE-Allel, zeigt sich, daß Stämme, die ein feedbackresistentes cysE-Allel mit einem Ki-Wert zwischen 0,015 und 2,3 mM in Gegenwart von 1 mM L-Serin und 0,1 mM Acetyl-CoA beherbergen, signifikant gößere Mengen an Cystein ausscheiden.

Erfindungsgemäße Serin-Acetyltransferasen lassen sich auch durch Verwendung von Antisense-RNA erzeugen. Es gehört zum Stand der Technik, durch die sogenannte Umkehrgenetik (Reverse Genetik) unter Verwendung von Antisense-RNA gezielt Genaktivität zu blockieren oder zu modifizieren (Inouye, 1988, Gene 72: 25 - 34). Antisense-RNA ist das Transkriptionsprodukt desjenigen DNS-Stranges, der komplementär zu dem für das Protein kodierenden Strang ist. Es ist möglich, die Cystein-Sensitivität der Serin-Acetyltransferase in vivo dadurch zu reduzieren, daß man über Expressionsvektoren Antisense-RNAs produziert, die zu

einem definierten Bereich des 3'-kodierenden Stranges der nativen oder transformierten <u>cysE</u>-Gene komplementär sind. Hierbei lagert sich die Antisense-RNA spezifisch an Zielsequenzen der <u>cysE</u>-mRNA an und verursacht dadurch die synthese von erfindungsgemäßen Serin-Acetyltransferase-Enzymen, die am Carboxyterminus verkürzt sind und analog den Deletionsmutanten von Beispiel 3 gegenüber dem Inhibitor L-Cystein eine verringerte Sensitivität aufweisen.

Eine zusätzliche Aufgabe war es, für eine optimale Cysteinüberproduktion mittels erfindungsgemäßer Mikroorganismen geeignete Schwefelquellen bereitzustellen.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß eine intrazelluläre Überproduktion von O-Acetylserin, ausgelöst durch Verwendung der erfindungsgemäßen Serin-Acetyltransferase-Mutanten in Verbindung mit einem geeigneten Nährmedium, zu einem deutlichen Anstieg der extrazellulären Cysteinkonzentration führt. Demnach sind die erfindungsgemäßen Serin-Acetyltransferase-Mutanten geeignet für eine Cystein-Überproduktion.

Hierfür muß einem erfindungsgemäße Mikroorganismus im Produktionsmedium eine ausreichende Menge an Schwefeldonoren bereitgestellt werden.

Geeignete Schwefeldonoren für eine Cysteinüberproduktion sind alle anorganischen Schwefelverbindungen. Bevorzugt sind Sulfate, Sulfite, Sulfide, Dithionite, und Thiosulfate geeignet. Besonders bevorzugt ist Thiosulfat zur optimalen Cysteinproduktion geeignet.

Eine weitere Steigerung der Cysteinausbeute kann durch zusätzliche Überexpression der sulfatreduzierenden (kodiert durch die Gene $\underline{\text{cysD}}$, $\underline{\text{C}}$, $\underline{\text{H}}$, $\underline{\text{G}}$, $\underline{\text{I}}$, $\underline{\text{J}}$) und der sulfhydrierenden

BNSDOCID: <WO

Enzyme (kodiert von den Genen $\underline{\text{cysK}}$ und $\underline{\text{cysM}}$) erzielt werden.

Eine weitere Steigerung der Cysteinausbeute ist möglich

a) durch eine Deregulierung des Regulatorproteins cysB auf Genebene im Sinne einer konstitutiven Expression. Das cysB-Protein fungiert als übergeordnetes Regulationsprotein der Cystein-Biosynthese in E.coli (Kredich, N. M., 1987, Biosynthesis of Cysteine. In: Neidhardt F. C., Ingraham, J. L., Magasanik, B., Low. K. B., Schaechter, M., Umbarger, H. E. (eds) Escherichia coli and Salmonella typhimurium: cellular and molecular biology, Vol. 1. American society for Microbiology, Washington D. C., 419 - 428).

b) durch Kombination von ser-A Genen, ausgewählt aus der Gruppe serA-Wildtyp und serA-Genen kodierend für eine Phosphoglyceratdehydrogenase mit verringerter Serinsensitivität mit erfindungsgemäßen cys-E Genen.

c) durch externe Zufütterung von Serin.

Bevorzugterweise wird das Gen der nativen, Cysteinsensitiven Serin-Acetyltransferase im Wirtsstamm inaktiviert, so daß eine alleinige Synthese der über Transformation in den jeweiligen Stamm eingeführten Cysteininsensitiven Serin-Acetyltransferase gewährleistet ist. Es existieren zahlreiche Vorschriften über die Inaktivierung nativer Gene in E. coli (Hamilton et al., 1989, J. Bacteriol. 171: 4617 - 4622; Russel et al., 1989, J. Bacteriol. 171: 2609 - 2613; Shen and Huang, 1986, Genetics 112: 441 - 457; Jasin and Schimmel, 1984, J. Bacteriol. 159: 783 - 786).

Ebenso bevorzugt wird die Integration einer singulären Kopie desjenigen Gens, das für eine veränderte Serin-Acetyltransferase kodiert, in das Wirtsgenom.

Beschreibungen und Referenzen für diese Techniken sind in folgenden Publikation zu finden: Shevell et al., 1988, J. Bacteriol. <u>170</u>: 3294 - 3296; Kulakauskas et al., 1991, J. Bacteriol. <u>173</u>: 2633 - 2638.

Vorzugsweise werden cysE-Allele unterschiedlichen $\rm K_{1}'s$ auf einen Vektor niederer Kopienzahl kloniert und in den entsprechenden Produktionsstamm transformiert.

Fig. 1 zeigt die Biosynthese von L-Methionin, ausgehend von $\operatorname{Homoserin}$.

Fig. 2 zeigt die Biosynthese von Glutathion, ausgehend von Glutamat.

Fig. 3 zeigt die Biosynthese von Biotin, ausgehend von Dethiobiotin.

Fig. 4 zeigt die Biosynthese von L-Cystein in E. coli, ausgehend von Glucose.

Fig. 5 zeigt die Aminosäureabfolge der Serin-Acetyltransferase aus E. coli.

Fig. 6 zeigt die DNS-Sequenz des E. coli cysE-Gens und die von dieser Sequenz abgeleitete Aminosäuresequenz der Serin-Acetyltransferase.

Fig. 7 zeigt die Restriktionskarte des Plasmids pPl aus Beispiel 1 enthaltend ein feedbackresistentes cysE-Allel, kloniert als 2.25 kb PvuII-Fragment in pUC19. Fig. 8 zeigt das Plasmid pPC43 aus Beispiel 2 , enthaltend das cysE-Wildtyp-Gen als 1.15 kb großes EcoRI/BamHI-Fragment in pBluescript.

Fig. 9 zeigt die Plasmidkarte von pACYC184-LH aus Beispiel 3 enthaltend ein feedbackresistentes cysE-Allel mit carboxyterminaler Deletion, und aus Beispiel 4 enthaltend ein feedbackresistentes cysE-Allel mit verschiedenen Basenaustauschen.

Die folgenden Beispiele dienen der weiteren Erläuterung der Erfindung:

Beispiel 1

Isolierung von E. coli-Mutanten mit Cystein-insensitiven Serin-Acetyltransferase-Enzymen

Durch Reversion auxotropher <u>E. coli</u>-Stämme ist es möglich, Regulationsmutanten zu erzeugen. Mutanten mit den gewünschten Eigenschaften (Cystein-Insensitivität der Serin-Acetyltransferase) werden unter den Revertanten Cystein-auxotropher cysE-E.coli-Stämme gesucht.

Für die Isolierung der Revertanten wurden die Cysteinauxotrophen E. coli-stämme JM15 (CGSC # 5042: CYSE50, tfr8), und JM39 (CGSC # 5043: CYSE51,tfr-8), hinterlegt bei der
Deutschen Sammlung für Mikroorganismen in Braunschweig unter
der Hinterlegungsnummer DSM 10173 verwendet. Zur Erzeugung
von Cystein-prototrophen Revertanten wurden diese Stämme mit
dem Mutagen Nitrosoguanidin nach Miller, J. H. (1972),
Experiments in Molecular Genetics. Cold Spring Harbor Press:
125 - 129, Cold Spring Harbor Laboratory behandelt. Auf

Cystein-freiem Minimalmedium wurde nach Cystein-prototrophen Revertanten gesucht. Etwa 1000 der erhaltenen Revertanten wurden im Kreuzfütterungsexperiment zunächst auf Cysteinausscheidung getestet. Dazu wurden die zu testenden Revertanten auf Cystein-freies Minimalmedium (12 g/L $\mathrm{K}_{2}\mathrm{HPO}_{4}$, 3 g/L KH₂PO₄, 5 g/L (NH₄)₂SO₄, 0,3 g/L MgSO₄ x 7 H₂O, 0,015 g/L CaCl $_2$ x 2 H $_2$ O, 0,002 g/L FeSO $_4$ x 7 H $_2$ O, 1 g/L Na $_3$ Citrat \times 2 H_2O , 0,1 g/L NaCl, 15 g/L Bacto-Agar, 1 ml/LSpurenelementlösung, bestehend aus 0,15 g/L ${
m Na_2MoO_4}$ x 2 ${
m H_2O}$, 2,5 g/L ${
m H_3BO_3}$, 0,7 g/L ${
m CoCl_2}$ x 6 ${
m H_2O}$, 0,25 g/L ${
m CuSO_4}$ x 5 $_{\rm H_2O,~1,6~g/L~MnCl_2~x~4~H_2O,~0,3~g/L~ZnSO_4~x~7~H_2O,~das~mit~1}$ $\mbox{\$}$ Glucose supplementiert und mit 5 x 10^6 Zellen des Cysteinauxotrophen Indikatorstammes JM39 pro ml beimpft war, ausgebracht und 48 Stunden bei 37 °C inkubiert. Der Radius des Fütterhofes um die Testkolonie (Halo) wurde als semiquantitatives Maß für die Cysteinausscheidung durch den Teststamm genommen. Alle Revertanten, die eine Wachstumszone größer als 2 mm aufwiesen, wurden als positiv eingestuft und nach mehreren Reinigungsausstrichen isoliert und konserviert.

Zur Untersuchung der biochemischen Grundlage für die Cysteinausscheidung der Revertanten wurde die Aktivität der Serin-Acetyltransferase <u>in vitro</u> bestimmt, sowie ihre Hemmbarkeit durch Cystein gemessen. Für die Bestimmung wurden S30-Extrakte (20 min bei 30 000 g und 4°C zentrifugierte Zellaufbrüche) der ausgewählten Revertanten, der Ausgangsstämme sowie des Vergleichsstamms <u>E. coli</u> W3110 (ATTC 27325) verwendet. Es wurde eine Reihe von Revertanten gefunden, deren Serin-Acetyltransferase-Aktivität in Gegenwart verschiedener Konzentrationen des Inhibitors L-Cystein noch eine signifikante Restaktivität aufwies (Ki-Wert zwischen 5 und 50 $\mu \rm M)$.

Zur Bestimmung der Befähigung zur Cysteinausscheidung im Flüssigmedium mittels quantitativer Cysteinbestimmung wurden 50 ausgewählte cysE-Revertanten in 20 ml Standardproduktionsmedium über einen Zeitraum von 48 Stunden bei 30°C und 170 Upm inkubiert. Das Standardproduktionsmedium bestand aus 15 g/L Glucose, 0,08 g/L Bactotrypton, 0,04 g/L Hefeextrakt, 5 mg/L Vitamin B1, 3 g/L $\mathrm{KH_2PO_4}$, 12 g/L $\mathrm{K_2HPO_4}$, 0,3 g/L $\mathrm{MgSO_4}$ x 7 $\mathrm{H_2O}$, 0,1 g/L NaCl, 5 g/L $(NH_4)_2SO_4$, 14,7 mg/L $CaCl_2 \times 2 H_2O$, 2 mg/L $FeSO_4$ x 2 $\rm H_2O$, 1 $\rm g/L~Na_3~Citrat~x~2~H_2O$, 5 $\rm g/L~Na_2S_2O_3~x~5~H_2O~und$ 1 ml/L Spurenelementlösung (vgl. oben). Nach 24 und 48 Stunden wurde jeweils eine Probe (10 μ l) entnommen, gegebenenfalls verdünnt, und im zellfreien Überstand die Cysteinkonzentration calorimetrisch nach Gaitonde, M. K. (1967), Biochem. J. <u>104</u>: 627 - 633, bestimmt. Das Ausmaß der Cysteinausscheidung dieser Mutanten variierte von 5-60 mg/L Cystein im Kulturüberstand. Im E.coli-Wildtypstamm hingegen konnte vergleichsweise keinerlei Cysteinausscheidung nachgewiesen werden. Aus diesem Screening wurden 8 Revertanten ausgewählt, deren Cysteinausscheidung zwischen 40 und 60 mg/L lag.

Für die exakte Analyse der genetischen Grundlage der Endprodukt-Resistenz der Serin-Acetyltransferasen dieser 8 Mutanten wurden deren <u>cysE</u>-Strukturgene kloniert und deren DNS-Sequenz bestimmt.

Da die DNS-Sequenz des <u>cysE</u>-Wildtyp-Gens sowie die chromosomale Restriktionskarte der das cysE-Gen flankierenden Regionen von <u>E. coli</u> bekannt ist (Denk und Böck, 1987, J. Gen. Microbiol. <u>133</u>: 515 - 525), weiß man, daß das cysE-Strukturgen auf einem 2,25 kb großen PvuII-DNS-Fragment liegt.

Zur Klonierung der für die Cystein-insensitiven Serin-Acetyltransferasen kodierenden <u>cysE</u>-Gene wurde die chromosomale DNS der selektierten Revertanten vollständig mit PvuII hydrolysiert, das DNS-Hydrolysat über ein präparatives Agarosegel aufgetrennt und die DNS im Größenbereich von 2 - 3 kb isoliert. Das isolierte PvuII-Hydrolysat wurde mit dem SmaI-linearisierten und mit alkalischer Phosphatase dephosphorylierten Plasmid-Vektor puC19 (erhältlich bei der Fa. Boehringer Mannheim) mittels T4 DNS-Ligase verknüpft.

Der Cystein-auxotrophe cysE-Stamm JM15 (CGSC#5042) wurde mit dem jeweiligen Ligationsgemisch transformiert und die Selektion auf cysteinfreiem, ampicillinhaltigem (50 mg/L) Minimalmedium vorgenommen. Die selektierten und die die Cystein-Auxotrophie des Wirtsstammes komplementierenden Plasmide (vgl. Fig. 7) wiesen im Restriktionsmuster das für das cysE-Gen erforderliche Spaltmuster auf (Denk und Böck, 1987, J. Gen. Microbiol. 133: 515 - 525). Auch im Kreuzfütterungstest verursachten die selektierten Transformanten ein intensives Wachstum des Indikatorstammes JM35 (Halo > 4 mm). Die Aktivitätsbestimmung der Serin-Acetyltransferase in Zellextrakten dieser cysE-Mutanten, die durch 20 min Zentrifugation bei 30 000 g und 4°C gewonnen wurden, ergab eine reduzierte Sensitivität gegenüber L-Cystein. Zur exakten Identifizierung der zur Endprodukt-Resistenz führenden Veränderungen im Strukturgen der einzelnen $\underline{\text{cysE}}$ *-Allele wurde deren DNS unter Verwendung cysE-Gen spezifischer Oligonukleotide sequenziert und die ermittelten Nukleotidsequenzen mit der des cysE-Wildtypgens verglichen. Dieser Vergleich der Nukleotidsequenzen ergab die in folgender Tabelle 2 zusammengefaßten Unterschiede zur DNS- und Aminosäuresequenz der Wildtypform (vgl. Fig. 5 und 6).

Tab.2: Feedbackresistente cysE-Allele, entstanden durch chemische Mutagenese

cysE-Mutante	Nukleotid- Austausch (Nr.)	Aminosäure- Austausch (Nr.)	K _i (μM)
cysEIII cysEVII cysEX	GGC->AGC (934) GGT->GAT (716) GCT->GTT (932) ACG->GCG (721)	Gly238->Ser238 Gly165->Asp165 Ala237->Val237	10 10 10
cysEXI	GGT->AGT (955) ACG->GCG (721) AAA->CAA (511) GGC->AGC (934)	Thr167->Ala167 Gly245->Ser245 Thr167->Ala167 Lys97->Gln97 Gly238->Ser238	50 700 40
cysEXVI	TTT->TTG (1023) GTT->GCT (713) TTT->TTG (1023) GAT->GGT (971)	Phe267->Leu267 Val164->Ala164 Phe267->Leu267	30
	AAG->TAG (971)	Asp250->Gly250 Lys251->Stop251	50

Beispiel 2

Erzeugung von Endprodukt-insensitiven Serin-Acetyltransferasen durch gezielte Basenaustausche im cysE-Strukturgen

In Beispiel 1 wurden insgesamt 8 verschiedene CYSE-Allele beschrieben, die aufgrund von Basenaustauschen und damit einhergehender Aminosäureveränderungen eine beträchtliche Insensitivierung der Serin-Acetyltransferase gegenüber dem Inhibitor L-Cystein aufweisen. Diese veränderten Enzyme unterscheiden sich nicht nur in der Position der zur Resistenz führenden Aminosäureaustausche, sondern teilweise auch im Maß der Sensitivität gegenüber dem Inhibitor L-

Cystein. Durch ortsspezifische Mutagenese wurden endproduktresistente Serin-Acetyltransferase-Enzyme mit neuen Eigenschaften konstruiert, in welche die in Beispiel 1 beschriebenen Aminosäureaustausche untereinander kombiniert wurden. Die dafür notwendigen Mutagenesen wurden gemäß dem stand der Technik nach der von Kunkel et al. (1987), Meth. Enzymol. 154: 367 - 382, beschriebenen Methode durchgeführt.

Als Ausgangsplasmid für die Mutagenesen wurde das in Fig. 8 dargestellte cysE-Plasmid pPC43 (hinterlegt bei der Deutschen Sammlung für Mikroorganismen, Braunschweig, unter der Hinterlegungsnummer DSM 10171) verwendet, welches das 1,15 kb große cysE-Wildtypgen in der EcoRI-BamHI-Stelle des 1,15 kb große cysE-Wildtypgen in der EcoRI-BamHI-Stelle des Phagemid-Vektors pBluescriptII SK+ (Fa. Stratagene, Heidelberg) enthält. Dieses cysE-Wildtypgen-Wild

cysE-fw1: (SEQ ID NO: 3)

5'-GCCTGGATCCTGCAGTCGACCTGGCGCATCGCTTCGGCGTTG-3'

der fett markierte Anteil entspricht Basen 9-30 aus der cysE-DNS-Sequenz von Fig. 6, unterstrichen ist die inkorporierte BamHI-Stelle.

cysE-rev1: (SEQ ID NO: 4)

5'-GTAGGAGCTCTGCAGAATTCGGGTATCCGGGAGCGGTATTG-3',

der fett markierte Anteil entspricht Basen 1106-1126 aus der cysE-DNS-Sequenz von Fig. 6, unterstrichen ist die inkorporierte EcoRI-Stelle.

Die PCR-Experimente wurden in 30 Zyklen in Gegenwart von 200 μM Deoxynukleotidtriphosphaten (dATP, dCTP, dGTP, dTTP), je 1 μM des entsprechenden Oligonukleotids, 100 ng W3110-DNS, Reaktionspuffer (10 mM Tris-HCl pH 8,3, 50 mM KCl, 1,5 mM MgCl₂, 0.01 % Gelatine) und 5 Einheiten einer hitzestabilen Vent-DNS-Polymerase (Fa.Biolabs) in einem Thermocycler (Gene-ATAQ-Controler, Fa.Pharmacia) unter folgenden Bedingungen durchgeführt: 96 °C, 1,5 min; 62 °C, 1 min; 72 °C, 3 min. Das Amplifikationsprodukt wurde mit BamHI und EcoRI hydrolysiert, über ein Agarosegel gereinigt und als 1,15 kb großes DNS-Fragment in den mit BamHI und EcoRI linearisierten Phagemid-Vektor BluescriptII SK+ kloniert, wobei das cysE-Plasmid pPC43 entstand (Fig. 8).

Die gewünschten Mehrfachmutanten wurden nach folgender Vorgehensweise erstellt:

1) Herstellung des cysE-IV-Allels: Doppelmutante Val₂₃₇ + Ser₂₃₈
Ausgehend vom <u>cysE</u>-Wildtyp-Plasmid pPC43 wurde durch ortsspezifische Mutagenese unter Verwendung des Mutationsoligonukleotids <u>cysE</u>-Mut-1 (SEQ ID NO: 5) (Tab. 3) zunächst an Position 238 an Stelle des Glycins ein Serin und in die dabei erzeugte cysE-Mutante pPC34 unter Verwendung des Mutationsoligonukleotids <u>cysE</u>-Mut-3 (SEQ ID NO: 6) (Tab. 3) an Position 237 anstelle des Alanins ein Valin eingeführt, wobei das <u>cysE</u>-IV-Allel entstand.

entstand.

2) Herstellung des cysE-VIII-Allels: Doppelmutante Val_{237} + Ile_{256}

Ile256
Ausgehend vom cysE-Wildtyp-Plasmid pPC43 wurde durch ortsspezifische Mutagenese unter Verwendung des Mutationsoligonukleotids cysE-Mut-6 (SEQ ID NO: 7) (Tab. 3) an Position 256 für das Methionin ein Isoleucin eingeführt, wobei das cysEI-Allel entstand. In dieses wurde mittels Mutationsoligonukleotid cysE-Mut-3 (SEQ ID NO: 6) (Tab. 3) anstelle des Alanins an Position 237 ein Valin eingeführt. Dabei entstand das Allel cysE-VIII.

3) Herstellung des CysE-VI-Allels: Doppelmutante Ser $_{238}$ + Ile $_{256}$

In das cysE-I-Allel (Mutante Ile₂₅₆₎ wurde mit Hilfe des Mutationsoligonukleotids <u>cysE</u>-Mut-1 (SEQ ID NO: 5) (Tab. 3) an Position 238 anstelle des Glycins ein Serin eingeführt, wobei das cysE-VI-Allel entstand.

- 4) Herstellung des cysE-V-Allels: Dreifachmutante Val₂₃₇ + Ser₂₃₈+ Ile₂₅₆
 In dem cysE-IV-Allel (Doppelmutante Val₂₃₇ + Ser₂₃₈) wurde mit Hilfe des Mutationsoligonukleotids <u>cysE-Mut-6</u> (SEQ ID NO: 7) (Tab. 3) das Methionin an Position 256 durch ein Isoleucin ersetzt. Dabei entstand das cysE-V-Allel.
- 5) Herstellung des cysE-XIV-Allels: Doppelmutante Ala₁₆₇ + Stop₂₅₁
 Ausgehend vom Allel cysE-Del₂₅₅ (vgl. Beispiel 3) wurde unter Verwendung des Mutationsoligonukleotids cysE-Mut-10 (SEQ ID NO: 8) (Tab. 3) an Position 167 anstelle des Threonins ein Alanin eingeführt, wobei das cysE-XIV-Allel

6) Herstellung des cysE-XVII-Allels: Doppelmutante Asp₁₆₅ + Ala167

Ausgehend von cysE-III-Allel (Mutante Asp₁₆₅, vgl. Beispiel 1) wurde mit Hilfe des Oligonukleotids cysE-Mut-10 (SEQ ID NO: 8) (Tab. 3) die Aminosäure Threonin an Position 167 durch ein Alanin ersetzt. Hierbei entstand das Allel cysE-

7) Herstellung des cysE-XXIII-Allels: Dreifachmutante Ala $_{167}$ +Val $_{237}$ + Ser $_{238}$

In das cysE-IV-Allel (Doppelmutante Val₂₃₇+Ser₂₃₈) wurde unter Verwendung des Mutationsoligonukleotids cysE-Mut-10 (SEQ ID NO: 8) (Tab. 3) an Position 167 anstelle des Threonins ein Alanin eingeführt, wobei das cysE-XXIII-Allel entstand.

Die Korrektheit der eingeführten Mutationen wurde durch DNS-Sequenzanalyse des gesamten Strukturgens der jeweiligen Mutante überprüft. Eine Übersicht der cysE*-Mehrfachmutanten findet sich in Tab. 4.

Für die Bestimmung der biochemischen Parameter wie Enzymaktivität und Hemmkonstante $K_{\hat{I}}$ wurde analog zu der Beschreibung in Beispiel 1 vorgegangen.

Tab. 3: Oligonukleotide, verwendet für die ortsspezifische Mutation zur Erzeugung neuer feedbackresistenter cysE-Allele

Aminosäure- austausch	Gly238->Ser238 Ala237->Val237 Met256->Ile256 Thr167->Ala167
Position in der Fig. 6	928-945 913-933 976-999 709-732
Nukleotidsequenz	cysE-Mut-1 5'-GCCCCTAGCGTTCCGGCT-3' 928-945 cysE-Mut-3 5'-CCGCCGCATACCACCCCCTT-3' 913-933 cysE-Mut-6 5'-CCATCAATGCATATAGACCAGCAT cysE-Mut-10 5'-GTCGTTGGTGAAAGCGCGCGTATT-3' 709-732
SEQ ID Mutations- NO: oligonu- kleotid	cysE-Mut-1 cysE-Mut-3 cysE-Mut-6 cysE-Mut-10
SEQ ID	8 7 6 5

Tab. 4: Feedbackresistente cysE-Allele, entstanden durch gezielte ortsspezifische Mutagenese

cysE-Mutante	Nukleotid- Austausch (Nr.)	Aminosäure Austausch (Nr.)	K ₁ (μM)
cysEIV	GCT->CTT(932) GGC->AGC(934)	Ala237->Val237 Gly238->Ser238	40
cysEV	GCT->GTT(932) GGC->AGC(934) ATG->ATA(990)	Ala237->Val237 Gly238->Ser238 Met256->Ile256	10
cysEVI	GGC->AGC(934) ATG->ATA(990)	Gly238->Ser238 Met256->Ile256	10
cysEVIII	GCT->GTT(932) ATG->ATA(990)	Ala237->Val237 Met256->Ile256	30
cysEXIV	ACG->GCG(721) ATG->TAG(988+989)	Thr167->Ala167 Met256->Stop256	>1000
	GGT->GAT (716) ACG->GCG (721)	Gly165->Asp165 Thr167->Ala167	100
•	ACG->GCG(721) GCT->GTT(932) GGC->AGC(934)	Thr167->Ala167 Ala237->Val237 Gly238->Ser238	2300

- 32 -

Beispiel 3

Erzeugung von Endprodukt-insensitiven Serin-Acetyltransferasen durch kontrollierte Verkürzung des Carboxy-Terminus des Enzyms mittels PCR

Gezielte Veränderungen von einzelnen oder mehreren Aminosäuren innerhalb eines Proteins sind Stand der Technik und lassen sich mittels PCR-Technologie (Saiki et al., 1988, Science 239: 487 - 491) unter Verwendung geeigneter Mutationsprimer auf DNS-Ebene gut durchführen. Für die Expression der veränderte Proteine werden die erhaltenen PCR-Produkte in ein geeignetes Plasmid-/Wirtssystem kloniert.

Unter Verwendung der in Tab. 5 dargestellten Oligonukleotid-Primer wurden aus der genomischen DNS des <u>E.coli</u> Wildtypstammes W3110 (ATTC 27325) cysE-Mutanten mit carboxyterminalen Deletionen unterschiedlicher Länge hergestellt, die in Tab. 6 zusammengestellt sind.

Die PCR-Experimente wurden in 30 Zyklen in Gegenwart von 200 μM Deoxynukleotidtriphosphaten (dATP, dCTP, dGTP, dTTP), je 1 μM der Oligonukleotide des "sense-Primer" cysE-LHfw1 (SEQ ID NO: 9) und dem entsprechenden "antisense-Primer" (SEQ ID NO: 10-23) (Tab. 5), 100 ng W3110-DNS, Reaktionspuffer (10 mM Tris-HCl pH 8,3, 50 mM KCl, 1,5 mM MgCl $_2$, 0,01 % Gelatine) und 5 Einheiten einer hitzestabilen Vent-DNS-Polymerase (Fa. Biolabs) in einem Thermocycler (Gene-ATAQ-Controler, Fa. Pharmacia) unter folgenden Bedingungen durchgeführt: 96 °C, 1,5 min; 62 °C, 1 min; 72 °C, 3 min.

BNSDOCID: <WO

- 33 -

CYSE-LHfw1 (SEQ ID NO: 9)

5'-TGGACCAGAGCTCTGGCTGGCGCATCGCTTCGGCGTTG-3'

Der fettmarkierte Anteil entspricht Basen 9-30 der cysE-Sequenz von Fig. 6, unterstrichen ist die inkorporierte BstXI/SacI-Stelle.

Das nach Amplifikation entstandene Produkt wurde mit den Enzymen SacI und NsiI hydrolysiert, anschließend über ein Agarosegel gereinigt und das jeweils isolierte cysE-DNA-Fragment in den mit SacI und NsiI linearisierten Vektor pACYC184-LH /DSM 10172) (vgl. Fig. 9) ligiert. Der jeweilige Ligaseansatz wurde in den Cystein-auxotrophen cysE-Stamm JM15 (CGSC#5042) transformiert und die Selektion auf Cystein-freiem, Tetracyclin-haltigem (20 mg/l) Minimalmedium vorgenommen.

Die aus dieser Klonierung hervorgegangenen Plasmide wurden entsprechend ihres Deletionsausmaßes als pACYC184/cysE-Del bezeichnet (vgl. Fig. 9 zur Plasmidkarte). Die Bestimmung der enzymatischen Aktivität und der Hemmkonstante $\rm K_i$ sowie der Kreuzfütterungstest wurden analog der Beschreibung in Beispiel 1 vorgenommen. Die Korrektheit der eingeführten Deletionen wurde durch DNS-Sequenzanalyse bestätigt.

Die Ergebnisse dieser Untersuchungen sind in Tab. 6 zusammengestellt.

Tab.5 Antisense-Oligonukleotide für die Herstellung von cysE-Allelen mit carboxyterminalen

	Position in der Fig. 6	1006-1032 1000-1026 985-1011 973- 999 970- 996 966- 993 961- 987 946- 972 943- 969 940- 966 931- 957 913- 939
	Nukleotidsequenz	\$\ -CTGGATGGATTAGTATTACCCATACTCAAATCTATGGTTAATACCCT3\ \[5\ -CTGGATGGATTAGTATTACTCAAATGTATGGTTAATACGTTGA-3\ \[5\ -CTGGATGGATTAGTATTACTCAAATGTATGGTTAATACGGTTGA-3\ \[5\ -CTGGATGGATTAGTATTAATAGTGGTCATATCGATTGGTTATC-3\ \[5\ -CTGGATGGATTAGTATTAATGGTGATATCCATTGATGGCTTATC-3\ \[5\ -CTGGATGGATTAGTATTAGTCCATTAGTGGTTAATGGTTATCGTA
Deletionen	Mutations- oligonukleotid	cysE-De1270 cysE-De1268 cysE-De1263 cysE-De1259 cysE-De1256 cysE-De1256 cysE-De1256 cysE-De1256 cysE-De1256 cysE-De1256 cysE-De1256 cysE-De1249 cysE-De1249
ă	SEQ ID	10 11 12 13 14 15 16 17 17 20 20 21 23

Der fett markierte Anteil entspricht den jeweiligen Basen in der Sequenz der Fig. 6, unterstrichen ist die NsiI- Stelle

Tab. 6: Feedbackresistente cysE-Allele, entstanden durch carboxyterminale Deletionen

cysE-Mutante	Anzahl deletier- ter Aminosäuren	Terminale Aminosäuren	К _і (µМ)
cysE-Del271	2	Asp271	0
cysE-Del270	3	Gly270	0
cysE-Del268	5	Glu268	0
cysE-Del263	10	Ile263	0
cysE-Del259	14	His259	-
cysE-Del258	15	Gln258	7,5 5
cysE-Del257	16	Asp257	-
cysE-Del256	17	Met256	7,5
cysE-Del255	18	Asp255	12,5 30
cysE-Del250	23	Asp250	20
cysE-Del249	24	Ser249	15
cysE-Del248	25	Asp248	12,5
cysE-Del245	28	Gly245	0
cysE-Del239	34	Val239	0
cysE-Del227	4.6	Leu227	0

Beispiel 4

Transformation eines E. coli-Wirtsstammes mit veränderten Serin-Acetyltransferasen zur Überproduktion von L-Cystein bzw. L-Cystein-verwandten Produkten in Schüttelkolben

Für die Produktion wurde der Vektor pACYC184-LH, der sich durch eine niedrige Kopienzahl auszeichnet, verwendet. Hierfür wurden die cysE-Gene auf den Plasmiden aus den Beispielen 1 und 2 durch PCR amplifiziert. Die PCR-Experimente wurden in 30 Zyklen in Gegenwart von 200 µM Deoxynukleotidtrphosphaten (dATP, dCTP, dGTP, dTTP), je 1 µM der Oligonukleotide des "sense-Primer" cysE-LHfw1 (SEQ ID NO: 9) und des entsprechenden "antisense Primer" cysE-LHrev1 (SEQ ID NO: 24), 10 ng jeweilige Plasmid-DNA, Reaktionspuffer (10 mM Tris-HCl pH 8,3, 50 mM KCl, 1,5 mM MgCl₂, 0,01 % Gelatine) und 5 Einheiten einer hitzestabilen Vent-DNA-Polymerase (Fa. Biolabs) in einem Thermocycler (Gene-ATAQ-Controler, Fa. Pharmacia) unter folgenden Bedingungen durchgeführt: 96°C, 1,5 min; 62°C, 1 min; 72°C, 3 min.

cysE-LHfw1 (SEQ ID NO: 9)

5'-TGGACCAGAGCTCTGGCTGGCGCATCGCTTCGGCGTTG-3'

Die unterstrichenen Basen entsprechen den inkorporierten Restriktionsschnittstellen BstXI und SacI, die restlichen, fett gedruckten Basen entsprechen Position 9-30 der cysE-Sequenz von Fig. 6.

cysE-LHrev1 (SEQ ID NO: 24),

5'-CTCGATGCATTACGTAGGGGTATCCGGGAGCGGTATTG-3'

Die unterstrichenen Basen entsprechen der inkorporierten Restriktionsschnittstellen NsiI, die restlichen, fett gedruckten Basen entsprechen Position 1106 - 1127 der cysE-Sequenz von Fig. 6.

Das nach der Amplifikation entstandene Produkt wurde mit den Enzymen SacI und NsiI hydrolysiert, anschließend über ein Agarosegel gereinigt und das jeweils isolierte cysE-DNA- Fragment in den mit SacI und NsiI linearisierten Vektor pACYC184-LH (DSM 10172) ligiert.

Der jeweilige Ligaseansatz wurde in den cysteinauxotrophen cysE-Stamm JM15(CGSC#5042) transformiert und die Selektion auf cysteinfreiem, tetracyclinhaltigem (20 mg/L) Minimalmedium vorgenommen. Die aus dieser Klonierung hervorgegange Reihe an feedbackresistenten cysE-Plasmiden wurde als pACYC184/cysE (vgl. Fig. 9) bezeichnet, wobei jeder Klon mit der entsprechenden cysE-Allelnummer versehen wurde.

Die Bestimmung der enzymatischen Aktivität, der Hemmkonstante ${\rm K}_1$ sowie der Kreuzfütterungstest wurden analog der Beschreibung in Beispiel 1 vorgenommen.

Zur Bestimmung der Produktionskapazität in Flüssigmedium wurden 20 ml des Standardproduktionsmediums mit einer Einzelkolonie beimpft und 48 Stunden bei 30°C und 170 Upm inkubiert. Das Produktionsmedium bestand aus 15 g/L Glucose, 0,08 g/L Bactotrypton, 0,04 g/L Hefeextrakt, 5 mg/L Vitamin B1, 3 g/L KH_2PO_4 , 12 g/L K_2HPO_4 , 0,3 g/L $MgSO_4$ x 7 H_2O , 0,1 g/L NaCl, 5 g/L (NH₄)₂SO₄, 14,7 mg/L CaCl₂ x 2 H₂O, 2 mg/LFeSO $_4$ x 2 H $_2$ O, 1 g/L Na $_3$ Citrat x 2 H $_2$ O, 5 g/L Na $_2$ S $_2$ O $_3$ x 5 H₂O, 1 ml/L Spurenelementlösung, 0,025 mg/L Tetracyclin. Die Spurenelementlösung setzte sich aus 0,15 g/L $Na_2MoO_4 \times 2$ $\rm H_2O$, 2,5 g/L $\rm H_3BO_3$, 0,7 g/L $\rm CoCl_2$ x 6 $\rm H_2O$, 0,25 g/L $\rm CuSO_4$ x 5 $\rm H_2O$, 1,6 $\rm g/L~MnCl_2~x~4~H_2O~und~0,3~g/L~ZnSO_4~x~7~H_2O$ zusammen. Nach 24 und 48 Stunden wurde jeweils eine Probe (10 μ l) entnommen, entsprechend verdünnt und im zellfreien Überstand die Produktkonzentration calorimetrisch nach Gaitonde, M. K. (1967), Biochem. J. <u>104</u>, 627-633, bestimmt. Für den mit unterschiedlichen cysE-Mutanten transformierten Produktionsstamm JM15 wurden dabei Konzentrationen zwischen 50 und 300 mg/L an Cystein gemessen.

Beispiel 5
Konstruktion chromosomal kodierter, feedbackresistenter
cysE-Allele mit Hilfe eines rekombinanten λ-Prophagen und
Produktion von L-Cystein oder L-Cystein-abgeleiteten
Produkten im 1 L-Permenter

Zur Integration in die chromosomale "attachment site" (att\) wurden die cysE-Allele cysETV, cysEX und cysEXI in das Plasmid pRS551 (Simons et al., 1987, Gene 53: 85-96) kloniert. Dazu wurde das jeweilige cysE-Allel durch PCR aus dem entsprechenden cysE-Plasmid amplifiziert. Die verwendeten Oligonukleotide cysE-fwl und cysE-revl sind in Beispiel 1 beschrieben. Die Amplifizierung erfolgte wie in Beispiel 3 beschrieben. Die erhaltenen Fragmente wurden mit EcoRI/BamHI gespalten, über ein Agarosegel gereinigt und in den EcoRI/BamHI gespaltenen Vektor pRS551 ligiert. Hierbei entstanden die auf dem Vektor pRS551 basierenden rekombinanten Plasmide pRScysEIV, X und XI.

Durch die Herstellung eines Plattenlysats auf einem pRScysEtragenden recA $^+$ -Stamm (z.B. YMC9, ATCC 3397) mit dem λ RS45-Phagen wurde in vivo durch homologe Rekombination ein heterogenes lambda-Lysat erzeugt, das neben λ RS45-Phagen auch rekombinante cysE- λ llele-tragende λ RS45-Derivate enthielt (Simons et al., 1987, Gene 53: 85-96).

Zur Selektion auf die rekombinanten RS45-Derivate wurde der cysE-Stamm JM15 verwendet, der mit dem heterogenen lambda-Lysat infiziert und anschließend auf Kanamycin-haltigen (25 mg/L) LB-Platten plattiert wurde. Die erhaltenen lysogenen, Kanamycin-resistenten Klone wurden dann auf ihre Fähigkeit getestet, auf Minimalmediumplatten ohne Cystein zu wachsen. Ein jeweils Cystein-prototropher Klon wurde ausgewählt und

für die Herstellung eines homogenen cysE- λ -Lysats (durch UV-Induktion, Simons et al., 1987, Gene 53: 85-96) verwendet.

Mit diesen jeweils erhaltenen homogenen cysE- λ -Lysaten wurde der Stamm JM 15 infiziert. Die daraus hervorgegangenen Stämme JM15att λ ::cysE, wurden, wie in Beispiel 6 beschrieben, fermentiert. Die jeweiligen Medien enthielten anstelle von Tetracyclin als Selektionsagens jeweils 25 mg/L Kanamycin.

Die Ausbeuten an Cystein lagen mit cysEIV bei 0,5, mit cysEX bei 1,8 und mit cysEXI bei 2,1 g/L (vgl. Tab. 7).

Beispiel 6

Einfluß von verschiedenen, plasmidkodierten cysE-Allelen auf die Produktion von L-Cystein oder L-Cystein-abgeleiteten Produkten im 1 L-Permenter unter Verwendung des Wirtsstammes JM15

20 mL, in einem 100 mL Erlenmeyerkolben befindliches LB Medium (1% Trypton, 0,5% Hefeextrakt, 0,5% NaCl) wurden mit einer Einzelkolonie des mit dem jeweiligen cysE-Plasmid transformierten Produktionsstammes JM15 (CGSC#5042) beimpft.

Nach 7-stündiger Inkubation im Bakterienschüttler (150 rpm, 30°C) wurden die jeweiligen Vorkulturen in 100 mL SM1-Medium überführt. Das SM1-Medium enthielt 5 g/L Glucose, 5 mg/L Vitamin Bl, 3 g/L KH₂PO₄, 12 g/L K₂HPO₄, 0,3 g/L MgSO₄ x 7 H₂O, 0,1 g/L NaCl, 5 g/L (NH₄)₂SO₄, 14,7 mg/L CaCl₂ x 2 H₂O, 2 mg/L FeSO₄ x 2 H₂O, 1 g/L Na₃Citrat x 2 H₂O, 1 ml/L Spurenelementlösung, 25 mg/L Tetracyclin. Die Spurenelementlösung setzte sich zusammen aus 0,15 g/L Na₂MoO₄ x 2 H₂O, 2,5 g/L H₃BO₃, 0,7 g/L CoCl₂ x 6 H₂O, 0,25 g/L CuSO₄ x 5 H₂O, 1,6 g/L MnCl₂ x 4 H₂O und 0,3 g/L ZnSO₄ x 7 H₂O. Die Kulturen wurden in 1-L-Erlenmeyerkolben bei 30°

C für 17 h mit 150 rpm geschüttelt. Nach dieser Inkubation betrug die OD₆₀₀ zwischen 4 und 5. Die weitere Fermentation wurde in Forschungsfermentern BIOSTAT M der Firma Braun-Melsungen durchgeführt. Ein Kulturgefäß mit 2 L Gesamtvolumen wurde benutzt.

Das Fermentationsmedium enthielt 15 g/L Glucose, 5 g/L NaCl, 0,3 g/L MgSO $_4$ x 7 H $_2$ O, 15 mg/L CaCl $_2$ x 2 H $_2$ O, 75 mg/L FeSO $_4$ x 7 H $_2$ O, 1 g/L Na $_3$ Citrat x 2 H $_2$ O, 1,5 g/L KH $_2$ PO $_4$, 1 ml Spurenelementlösung(siehe oben), 5 mg/L Vitamin B1, 2,5 g/L Hefeextrakt (Difco), 2,5 g/L Trypton (Difco) und 25 mg/L Tetracyclin.

Die Glucosekonzentration im Fermenter wurde zu Beginn durch Zupumpen einer 700 g/L (w/v) Glucoselösung (sterilisiert) auf einen Wert von 15 g/L und der pH-Wert durch Zupumpen von 25% NH4OH-Lösung auf 7,0 eingestellt. Nach Erreichen einer OD600 von 10 wurde aus einer sterilen 100 g/L (w/v) Thiosulfat-Stammlösung 300 mg pro Stunde zugefüttert. 100 mL Vorkultur wurden zum Animpfen in das Fermentergefäß gepumpt. Das Anfangsvolumen betrug ca. 1 L. Die Kulturen wurden zunächst mit 400 rpm gerührt und mit 1,5 vvm einer über einen Sterilfilter entkeimten Preßluft begast. Die Fermentation wurde bei einer Temperatur von 30°C durchgeführt.

Der pH-Wert wurde durch automatische Korrektur mit 25 % NH40H auf einem Wert von 7,0 gehalten. Die Sauerstoffsättigung in der Fermentationsbrühe sollte zu keinem Zeitpunkt der Fermentation unter 20 % abfallen, sie wurde über die Rührgeschwindigkeit kontrolliert. In zwei- bis dreistündigem Abstand wurden der Glukosegehalt der Nährlösung, die optische Dichte und der Cysteingehalt ermittelt. Die Bestimmung des Glukosegehalts erfolgte enzymatisch mit Hilfe eines Glukoseanalysators der Firma

YSI. Die Glukosekonzentration wurde durch kontinuierliches Zufüttern zwischen 10 und 20 g/L eingestellt.

Der Produktgehalt des Mediums wurde aus dem zellfreien Überstand der Probe calorimetrisch nach Gaitonde, M. K. (1967), Biochem. J. <u>104</u>, 627 - 633, bestimmt.

Nach 44-50 h wurde die Fermentation abgebrochen. Die produzierten Cysteinmengen in g/L nach 48 h sind in Tabelle 7 zusammengefaßt.

Tab. 7: Cysteinausbeute des Produktionsstammes JM 15, transformiert mit unterschiedlichen cysE-Allelen (1L Fermenter)

pACYC184/cysEIV pACYC184/cysEV	Cysteinausbeute [g/L] [48 h] 1,6 1,3
pACYC184/cysEVI pACYC184/cysEX	1,4
pACYC184/cysEXI	3,4 3,4
pACYC184/cysEXII pACYC184/cysEXIV	1,2
pACYC184/cysEXV	2,3
pACYC184/cysEXVI pACYC184/cysEXXIII	2,2
pACYC184/cysEDel255	2,7 3,9

Beispiel 7

Produktion von L-Cystein oder L-Cystein abgeleiteten Produkten mit Corynebakterien

Die feedbackresistenten cysE-Allele cysEIV, cysEX, cysEXI und cysEXIV (vgl. Tab. 2 in Beispiel 1) wurden mit den

Restriktionsenzymen BamHI und EcoRI (Fa. Boehringer Mannheim) aus ihren entsprechenden Plasmiden gespalten und das jeweils 1,15 kb große DNS-Fragment über ein Agarosegel qereinigt und isoliert. Das jeweilige DNS-Fragment wurde durch Einwirkung des Klenow-Fragments der DNS-Polymerase I aus E. coli (Fa. Boehringer Mannheim) glattendig gemacht. Der Vektor pWST1 wurde mit dem Restriktionsenzym SmaI (Fa. Boehringer Mannheim) hydrolysiert und mit dem glattendigen DNS-Fragment mittels T4 DNS-Ligase verknüpft. Der Vektor pWST1 ist ein E.coli/Corynebakterien-Schaukelvektor und kann sowohl in E. coli als auch in Corynebakerien replizieren. Das corynebakterielle Replikon dieses Vektors stammt aus dem Stamm Corynebacterium glutamicum ATCC 19223. Die Herstellung des Vektors pWST1 ist in US-A-4,965,197 beschrieben. Der Ligationsansatz wurde benutzt, um die für Cystein auxotrophe Mutante JM15 zu transformieren. Die komplementierenden Plasmide wurden entsprechend ihrer insertierten cysE-Allele pwsT1-cysEIV, pwsT1-cysEX, pwsT1-cysEXI und pwsT1-cysEXIV bezeichnet.

Die pWST1-cysE-Plasmide wurden benützt, um das Corynebacterium glutamicum ATCC21851 zu transformieren. Die Transformation erfolgte über Elektroporation nach der bei Liebl, W. et al., 1989, FEMS Microbiol. Letters, 65, 299-304 ausführlich geschilderten Technik. Die Selektion der rekombinanten Klone erfolgte über die plasmidkodierte Kanamycinresistenz auf Agarplatten mit 25 mg/L Kanamycin.

Die Fermentation erfolgte analog den in Beispiel 6 beschriebenen Bedingungen mit der Ausnahme, daß anstelle von Tetracyclin Kanamycin in der Konzentration von 50 mg/L als Selektionsantibiotikum verwendet wurde. In der Fermentation zeigte sich, daß der Stamm, der das cysEXI-Allel auf einem Plasmid trägt, die höchsten Cystein-Ausbeuten erreicht.

- 44 -

SEQUENZPROTOKOLL

(1) ALLGEMEINE ANGABEN:

- (i) ANMELDER:
 - (A) NAME: Consortium fuer elektrochemische Industrie, GmbH
 - (B) STRASSE: Zielstattstr. 20
 - (C) ORT: Muenchen
 - (D) BUNDESLAND: Bayern
 - (E) LAND: Germany
 - (F) POSTLEITZAHL: 81379
 - (G) TELEFON: 089/748440
 - (H) TELEFAX: 089/74844350
 - (I) TELEX: 5215553 cons d
- (ii) BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG: Verfahren zur Herstellung von O-Acetylserin L-Cystein und L-Cystein-verwandten Produkten
- (iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 25
 - (iv) COMPUTER-LESBARE FASSUNG:
 - (A) DATENTRÄGER: Floppy disk
 - (B) COMPUTER: IBM PC compatible
 - (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (EPA)

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 1:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 42 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"
 - (Vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: synthetic
 - (B) CLON(E): cysE-fw1
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:

GCCTGGATCC TGCAGTCGAC CTGGCGCATC GCTTCGGCGT GG

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 2:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 41 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"

- 46 -

(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: synthetic

(B) CLON(E): cysE-rev1

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:

GTAGGAGCTC TGCAGAATTC GGGTATCCGG GAGCGGTATT G

41

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 3:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 18 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"
 - (Vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: synthetic
 - (B) CLON(E): cysE-Mut-1
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3:

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 4:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 18 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"
 - (Vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: synthetic
 - (B) CLON(E): cysE-Mut-2
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:

CGTCGTTGAT GAACGGCG

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 5:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 21 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"

- 48 -

(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: synthetic

(B) CLON(E): cysE-Mut-3

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5:

CCGCCGCATA CCACCGCCGT T

21

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 6:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 24 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid(C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"
 - (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: synthetic
 - (B) CLON(E): cysE-Mut-6
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6:

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 7:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 24 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"
 - (Vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: synthetic
 - (B) CLON(E): cysE-Mut-10
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7:

GTCGTTGGTG AAGCGGCGGT GATT

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 8:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 38 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"

- 50 -

(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: synthetic

(B) CLON(E): cysE-LHfw1

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:

TGGACCAGAG CTCTGGCTGG CGCATCGCTT CGGCGTTG

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 9:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 46 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"
 - (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: synthetic
 - (B) CLON(E): cysE-Del270
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9:

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 10:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 46 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"
- (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: synthetic
 - (B) CLON(E): cysE-Del268
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10:

CTCGATGCAT TACGTATTAC TCAAATGTAT GGTTAATACC GTTGAA

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 11:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 46 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"

- 52 -

(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: synthetic

(B) CLON(E): cysE-Del263

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11:

CTCGATGCAT TACGTATAAA ATACCGTTGA AATGCTGGTC CATATC

46

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 12:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 46 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"
 - (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: synthetic
 - (B) CLON(E): cysE-Del259
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12:

CTCGATGCAT TACGTATTAA TGCTGGTCCA TATCCATTGA TGGCTT

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 13:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 46 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"
 - (Vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: synthetic
 - (B) CLON(E): cysE-Del258
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13:

CTCGATGCAT TACGTATTAC TGGTCCATAT CCATTGATGG CTTATC

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 14:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 47 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"

- 54 -

(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

- (A) BIBLIOTHEK: synthetic
- (B) CLON(E): cysE-Del257
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14:

CTCGATGCAT TACGTATTAG TCCATATCCA TTGATGGCTT ATCGCTG

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 15:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 46 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"
- (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: synthetic
 - (B) CLON(E): cysE-Del256
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 15:

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 16:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 46 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"
 - (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: synthetic
 - (B) CLON(E): cysE-Del255
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 16:

CTCGATGCAT TACGTATTAA TCCATTGATG GCTTATCGCT GTCTGG

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 17:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 46 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"

- 56 -

(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: synthetic

(B) CLON(E): cysE-Del250

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17:

CTCGATGCAT TACGTATTAA TCGCTGTCTG GTTTACCGAC AATACG

46

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 18:

(i) SEQUENZKENNZEICHEN:

- (A) LÄNGE: 46 Basenpaare
- (B) ART: Nucleotid
- (C) STRANGFORM: Einzelstrang
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"
- (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: synthetic
 - (B) CLON(E): cysE-Del249
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 18:

CTCGATGCAT TACGTATTAG CTGTCTGGTT TACCGACAAT ACGAGC

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 19:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 46 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"
 - (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: synthetic
 - (B) CLON(E): cysE-Del248
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 19:

CTCGATGCAT TACGTATTAG TCTGGTTTAC CGACAATACG AGCCGG

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 20:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 46 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"

- 58 -

(Vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: synthetic

(B) CLON(E): cysE-Del245

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 20:

CTCGATGCAT TACGTATTAA CCGACAATAC GAGCCGGAAC GCCAGC

46

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 21:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 46 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"
 - (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: synthetic
 - (B) CLON(E): cysE-Del239
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 21:

CTCGATGCAT TACGTATTAA ACGCCAGCGG CGGTGGTATC CGGCGG

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 22:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 46 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"
 - (vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: synthetic
 - (B) CLON(E): cysE-Del227
 - (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 22:

CTCGATGCAT TACGTATTAC AGCACCACGG AACCTGCGCC AATCTT

- (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 23:
 - (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 38 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Einzelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure
 - (A) BESCHREIBUNG: /desc = "oligonucleotide"

WO 97/15673

(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:

- (A) BIBLIOTHEK: synthetic
- (B) CLON(E): cysE-LHrev1
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 23:

CTCGATGCAT TACGTAGGGG TATCCGGGAG CGGTATTG

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 24:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 273 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosäure
 - (C) STRANGFORM:
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (Vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Escherichia coli
 - (B) STAMM: W3110

BNSDOCID: WO_9715873A1

(xi)	SEQUENZBESCHREIBUNG:	SEO	ΤD	NO:	24.
------	----------------------	-----	----	-----	-----

- Met Ser Cys Glu Glu Leu Glu Ile Val Trp Asn Asn Ile Lys Ala Glu

 1 10 15
- Ala Arg Thr Leu Ala Asp Cys Glu Pro Met Leu Ala Ser Phe Tyr His 20 25 30
- Ala Thr Leu Leu Lys His Glu Asn Leu Gly Ser Ala Leu Ser Tyr Met
 35 40 45
- Leu Ala Asn Lys Leu Ser Ser Pro Ile Met Pro Ala Ile Ala Ile Arg 50 55 60
- Glu Val Val Glu Glu Ala Tyr Ala Ala Asp Pro Glu Met Ile Ala Ser 65 70 75 80
- Ala Ala Cys Asp Ile Gln Ala Val Arg Thr Arg Asp Pro Ala Val Asp 85 90 95
- Lys Tyr Ser Thr Pro Leu Leu Tyr Leu Lys Gly Phe His Ala Leu Gln
- Ala Tyr Arg Ile Gly His Trp Leu Trp Asn Gln Gly Arg Arg Ala Leu 115 120 125
- Ala Ile Phe Leu Gln Asn Gln Val Ser Val Thr Phe Gln Val Asp Ile 130 135 140
- Gly Ile Val Val Gly Glu Thr Ala Val Ile Glu Asn Asp Val Ser Ile 165 170 175

- 62 -

Leu Gln Ser Val Thr Leu Gly Gly Thr Gly Lys Ser Gly Gly Asp Arg

His Pro Lys Ile Arg Glu Gly Val Met Ile Gly Ala Gly Ala Lys Ile
195 200 205

Leu Gly Asn Ile Glu Val Gly Arg Gly Ala Lys Ile Gly Ala Gly Ser 210 215 220

Val Val Leu Gln Pro Val Pro Pro His Thr Thr Ala Ala Gly Val Pro 235 235

Ala Arg Ile Val Gly Lys Pro Asp Ser Asp Lys Pro Ser Met Asp Met 255

Asp Gln His Phe Asn Gly Ile Asn His Thr Phe Glu Tyr Gly Asp Gly 260 265

Ile

(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 25:

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
 - (A) LÄNGE: 1135 Basenpaare
 - (B) ART: Nucleotid
 - (C) STRANGFORM: Doppelstrang
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA
- (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Escherichia coli
 - (B) STAMM: W3110

(Vii) UNMITTELBARE HERKUNFT: (B) CLON(E): pPC43

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 25:

TCCGCGAACT GGCGCATCGC TTCGGCGTTG AAATGCCAAT AACCGAGGAA ATTTATCAAG	60
TATTATATTG CGGAAAAAAC GCGCGCGAGG CAGCATTGAC TTTACTAGGT CGTGCACGCA	120
AGGACGAGCG CAGCAGCCAC TAACCCCAGG GAACCTTTGT TACCGCTATG ACCCGGCCCG	180
CGCAGAACGG GCCGGTCATT ATCTCATCGT GTGGAGTAAG CAATGTCGTG TGAAGAACTG	240
GAAATTGTCT GGAACAATAT TAAAGCCGAA GCCAGAACGC TGGCGGACTG TGAGCCAATG	300
CTGGCCAGTT TTTACCACGC GACGCTACTC AAGCACGAAA ACCTTGGCAG TGCACTGAGC	360
TACATGCTGG CGAACAAGCT GTCATCGCCA ATTATGCCTG CTATTGCTAT CCGTGAAGTG	420
GTGGAAGAAG CCTACGCCGC TGACCCGGAA ATGATCGCCT CTGCGGCCTG TGATATTCAG	480
GCGGTGCGTA CCCGCGACCC GGCAGTCGAT AAATACTCAA CCCCGTTGTT ATACCTGAAG	540
GGTTTTCATG CCTTGCAGGC CTATCGCATC GGTCACTGGT TGTGGAATCA GGGGCGTCGC	600
SCACTGGCAA TCTTTCTGCA AAACCAGGTT TCTGTGACGT TCCAGGTCGA TATTCACCCG	660
CAGCAAAAA TTGGTCGCGG TATCATGCTT GACCACGCGA CAGGCATCGT CGTTGGTGAA	720
CGGCGGTGA TTGAAAACGA CGTATCGATT CTGCAATCTG TGACGCTTGG CGGTACGGGT	780
AATCTGGTG GTGACCGTCA CCCGAAAATT CGTGAAGGTG TGATGATTGG CGCGGCCCC	

WO 97/15673

- 64 -

PCT/EP96/04613

AAAATCCTCG	GCAATATTGA	AGTTGGGCGC	GGCGCGAAGA	TTGGCGCAGG	TTCCGTGGTG	900
CTGCAACCGG	TGCCGCCGCA	TACCACCGCC	GCTGGCGTTC	CGGCTCGTAT	TGTCGGTAAA	960
CCAGACAGCG	ATAAGCCATC	AATGGATATG	GACCAGCATT	TCAACGGTAT	TAACCATACA	1020
TTTGAGTATG	GGGATGGGAT	CTAATGTCCT	GTGATCGTGC	CGGATGCGAT	GTAATCATCT	1080
» TO COCO COTA	CAGTAACTAA	TCTCTCAATA	CCGCTCCCGG	ATACCCCAAC	TGTCG	1135

INTERNATIONALES FORMBLATT

Consortium für elektrochem. Industrie GmbH Zielstattstr. 20 81379 München

> LEBENSFAHIGKEITSBESCHEINIGUNG ausgesteilt gemaß Regel 10,2 von der unten angegebenen INTERNATIONALEN HINTERLEGUNGSSTELLE

I. HINTERLEGER II KENNZEICHNUNG DES MIKROORGANISMUS Consortium für elektrochem. Name: Von der INTERNATIONALEN HINTERLEGUNGSSTELLE Industrie GmbH zugeteilte EINGANGSNUMMER: Anschrift: Zielstattstr. 20 DSM 10173 81379 München Datum der Hinterlegung oder Westerleitung! 1995-08-18 III. LEBENSFÄHIGKEITSBESCHEINIGUNG Die Lebensfähigkeit des unter II genannten Mikroorganismus ist am $-1995-08-18^{\circ}$ gepruft worden. Zu diesem Zeitpunkt war der Mikroorganismus (X) lebensfähre () nicht mehr lebensfähig IV. BEDINGUNGEN, UNTER DENEN DIE LEBENSFAHIGKEITSPRUFUNG DURCHGEFUHRT WORDEN IST V. INTERNATIONALE HINTERLEGUNGSSTELLE DSM-DEUTSCHE SAMMLUNG VON Unterschrift(en) der zur Vertretung der internationalen Hinterlegungsstelle MIKROORGANISMEN UND ZELLKULTUREN GMBH befugten Person(en) oder des (der) von ihr ermachtigten Bediensteten, Anschrift: Mascheroder Weg Ib U. Wello D-38124 Braunschweig Datum: 1995-08-23

Angabe des Datums der Ersthinterlegung. Wenn eine erneute Hinterlegung oder eine Westerleitung vorgenommen worden ist. Angabe des Datums der jeweils letzten erneuten Hinterlegung oder Westerleitung.

In den in Regel 10.2 Buchstabe a Ziffer if und ill vorgesehenen Fallen Angabe der tetzten Lebensschigkeitsprüfung ZutretTendes ankreuzen

Ausfüllen, wenn die Angaben beantragt worden sind und wenn die Ergeonisse der Prufung negativ waren

Formblatt DSM-BP/9 (einzige Seite) 07/94

INTERNATIONALES FORMBLATT

Consortium für elektrochem. Industrie GmbH Zielstattstr. 20 81379 München

EMPFANGSBESTÄTIGUNG BEI ERSTHINTERLEGUNG. ausgestellt gemäß Regel 7.1 von der unten angegebenen INTERNATIONALEN HINTERLEGUNGSSTELLE

1. KENNZEICHNUNG DES MIKROORGANISMUS	
Vom HINTERLEGER zugeieiltes Bezugszeichen: JM3 9	Von der INTERNATIONALEN HINTERLEGUNGSSTELLE zugeteilte EINGANGSNUMMER DSM 10173
II. WISSENSCHAFTLICHE BESCHREIBUNG UND/ODER VORGESCHLA	GENE TAXONOMISCHE BEZEICHNUNG
Mit dem unter l. bezeichneten Mikroorganismus wurde	
(X) eine wissenschaftliche Beschreibung (X) eine vorgeschlagene taxonomische Bezeichnung	
eingereicht. (Zutreffendes ankreuzen).	
III. EINGANG UND ANNAHME	20 10 munder
Diese internationale Hinterlegungsstelle nimmt den unter I bezeichneten Mil Ersthinterlegung) ¹ eingegangen ist	croorganismus an, der bei ihr am 1995-08-16 (Dataili dei
IV. EINGANG DES ANTRAGS AUF UMWANDLUNG	Dung der Frit
Der unter I beteichnete Mikroorganismus sit bei dieser iniemaiionalen Hin hinterlegung) und ein Antrag auf Umwandlung dieser Erschinterlegung in i eingegungen (Datum des Eingangs des Antrags auf Umwandlung).	erlegungsstelle am eingegangen (Dateilin och 2004) nine Hinterlegung gemaß Budapester Vertrag ist am
V. INTERNATIONALE HINTERLEGUNGSSTELLE	
Name: DSM-DEUTSCHE SAMMLUNG VON MKROORGANISMEN UND ZELLKULTUREN GmbH Anschrift: Mascheroder Weg 1b D.38124 Braunschweig	Unierschriften) der zur Vervenung der insemationalen Himterlegungsstelle befugten Person(en) oder des (aer) von ihr ermachingen Bedennsten. J. War des Damm: 1995-08-23

Formblatt DSM-BP/4 (einzige Seite) 07/94

Falis Regel 6.4 Buchstabe d zweift, ist dies der Zenpunkt, zu dem der Status enter internationalen Hinteregungsstelle erworden worden ist.

	-					
1.	Fre	SDI	bee	rki	lätti	200

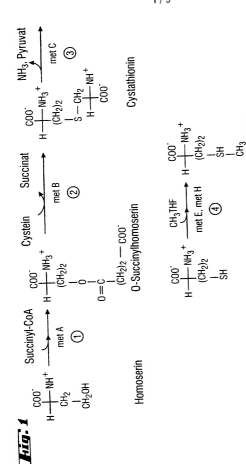
	Hiermit wird das Hinterlegungsinstitut	- 6 -
	Deutsche Sammlung von Mikroorganismen	
	Mascheroder Weg 1b, 3300 Braunschweig	
	unwiderruflich ermächtigt, Proben des Mikroorganismus	
	wistenschaltliche Re-eichnung E. coli JM39	
	Bezeichnung durch den Anmeider JM39	
	der in der deutschen Patentanmeldung P	
(I)		Genan
0	ab der ersten Veröffentlichung der Anmeldungsunterlagen (durch Offenlegung oder Patenterteilung) auf J jeden Dritten abzugeben. Für die mit dem Patenterteilungsverfahren befaßten Behörden und Gerichte gilt die Freigabeerklärung auch ersten Veröffentlichung der Anmeldungsunterlagen.	Anforderung
2	ersten Veröffentlichung der Anmeldungunterlagen. Auf das Recht zur Rückforderung oder Zerstörung der Kultur des Mikroorganismus ab der ersten Veröffentl meldungsunterlagen wird unwiderruflich verschietet.	schon vor de
3	Die Abgabe der Probe soll zu folgenden Bedingungen*) erfolgen:	ichung der A
	keine Einschränkung	
	Ort, Catum	
4	München, 11.08.95	ev
(5) (6)	1) Sewis nicht. Bastimmungen des Hinterlagungsandes oder Minterlagungsinstituts eine Freigabe ohne Bedingungen vors ob Bedingungen (glic werden). Der Empfanger Der Empfanger Bertinger Bertinger	ehen, kännen IZh mitgeteilt :
	Es wird folgendes bestätigt: Der oben bezeichnete Mikroorganismus ist in vermehrungsfähigem Zustand	
	am 18.8.1995 hier hinterlegt worden und hat die Hinterl	
	DSM 10173	egungsDeze
①	Die Dauer der Hinterlegung beträgt mindestens 20 Jahre, gerechnet von dem auf den Appelden in	er:
(B)	nannte Patentanmelidung erzeiting auf Abgabe einer Probe bzw. nach Ablauf der gesetzlichen Laufdauer des auf miter den oben genannten Vorautsetzungen nach Maßabab der nationalen Bestimmungen über den Verkehr mit vrganismen an den abgegaben, der die hierfür vorgesehene Gebühr entrichtet. Vor Ablauf der den Verkehr mit erlegung durch nun henedtun.	iss von 5 . die obenç ten Zeitra
F.	ür die Author der Kultur in die Bunderrepublik Deutschland bestehen ereik kauhn der Kultur in die Bunderrepublik Deutschland bettehen reteik kein Beschränkungen. ie folgenden Beschränkungen:	ie angege
-	DSM Son Management up	4
	24.08.1995 Macchanoder Wen. Tot. 0031 / 261.	•

Patentansprüche

- 1. Serin-Acetyltransferase, die eine im Vergleich zum Wildtyp-Enzym reduzierte Sensitivität gegenüber dem Inhibitor L-Cystein aufweist und deren Proteinsequenz im Vergleich zur Wildtyp-Sequenz mindestens eine Mutation oder Deletion aufweist, dadurch gekennzeichnet, daß die Mutation im Sequenzbereich von Aminosäure in Position 97 bis einschließlich der Aminosäure in Position 273 liegt oder die Deletion im carboxyterminalen Sequenzbereich ab der Aminosäure in Position 227 liegt, wobei Position 1 das Startmethionin aus Fig. 5 (SEQ ID NO: 1) ist und wobei die Mutation von Met zu Ile in Position 256 ausgeschlossen ist.
 - Serin-Acetyltransferase gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Inhibitorkonstante K_i von 0,005 bis 2,3 mM in Gegenwart von 1 mM L-Serin und 0,1 mM Acetyl-CoA hat.
 - Serin-Acetyltransferase gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß ihre Proteinsequenz die Aminosäureaustausche mindestens einer der in Tab. 1a oder 1b genannten cysE Mutanten umfaßt.
 - DNS-Sequenz, welche für eine Serin-Acetyltransferase gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3 kodiert.
 - 5. DNS-Sequenz, welche für eine Serin-Acetyltransferase kodiert, die eine im Vergleich zum Wildtyp-Enzym reduzierte Sensitivität gegenüber dem Inhibitor L-Cystein aufweist, dadurch gekennzeichnet, daß sie von bp 510 bis bp 1040 mindestens eine Mutation aufweisen, wobei bp 1 die ersten Base aus Fig. 6 (SEQ ID NO: 2) ist, wobei die Mutation von Guanin nach Adenin in

Position 990 ausgeschlossen ist.

- Mikroorganismen, dadurch gekennzeichnet, daß sie einen durch zumindest eine DNS-Sequenz gemäß Anspruch 4 oder 5 deregulierten Cysteinstoffwechsel besitzen.
- Verfahren zur Herstellung von O-Acetylserin, L-Cystein oder von L-Cystein abgeleiteten Produkten, dadurch gekennzeichnet, daß Mikroorganismen gemäß Anspruch 6 in an sich bekannter Weise in einem Nährmedium kultiviert werden.
- Verfahren gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß das Nährmedium eine ausreichende Menge an Schwefeldonoren enthält.
- Verfahren gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß als Schwefeldonor Thiosulfat verwendet wird.



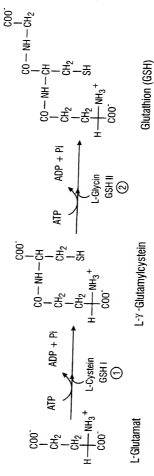
4 Homocystein-Methylase (3) Cystathionin- β -Lyase (1) Homoserin-Succinyltransferase

Homocystein

CH3THF: N5-Methyltetrahydrofolat

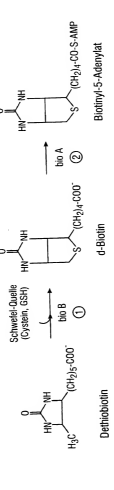
Cystathionin-Y -Synthase

Hig. 2



① Y -Glutamylcystein-Synthetase

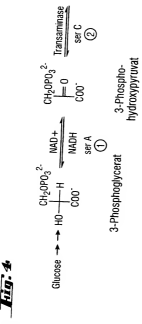
(2) Glutathion-Synthetase

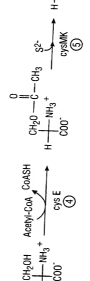


Biotin Synthetase
 Biotin Holoenzym-Synthetase

с́Н₂0Р0₃²-

Ŧ





Ŧ

Phosphatase ser B

L-Serin

L-Cystein

(1) 3-Phosphoglycerat-Dehydrogenase

⑤ 0-Acetylserin-Sulfhydrylase

Hig: S

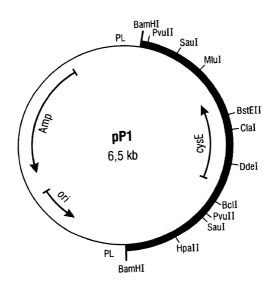
- 1 MSCEELEIVW NNIKAEARTL ADCEPMLASF YHATLLKHEN LGSALSYMLA
- 51 NKLSSPIMPA IAIREVVEEA YAADPEMIAS AACDIQAVRT RDPAVDKYST
- 101 PLLYLKGFHA LQAYRIGHWL WNQGRRALAI FLQNQVSVTF QVDIHPAAKI
- 151 GRGIMLDHAT GIVVGETAVI ENDVSILQSV TLGGTGKSGG DRHPKIREGV
- 201 MIGAGAKILG NIEVGRGAKI GAGSVVLQPV PPHTTAAGVP ARIVGKPDSD
- 251 KPSMDMDQHF NGINHTFEYG DGI

Hig: 6

1	TCCGCGAACTGGCGCATCGCTTCGGCGTTGAAATGCCAATAACCGAGGAAATTTATCAAG
61	THE THE GEGGAAAAAACGCGCGCGAGGCAGCATTGACTTACTAGGTCGTGCACGCA
121	AGGACGAGCAGCAGCACTAACCCCAGGGAACCTTTGTTACCGCTATGACCCGGCCCG
181	CGCAGAACGGCCGGTCATTATCTCATCGTGTGGAGTAAGCAATGTCGTGTGAAGAACTG
1	MetSerCysGluGluLeu
241	GAAATTGTCTGGAACAATATTAAAGCCGAAGCCAGAACGCTGGCGGACTGTGAGCCAATG
7	GluIleValTrpAsnAsnIleLysAlaGluAlaArgThrLeuAlaAspCysGluProMet
301	CTGGCCAGTTTTTACCACGCGACGCTACTCAAGCACGAAAACCTTGGCAGTGCACTGAGC
27	LeuAlaSerPheTyrHisAlaThrLeuLeuLysHisGluAsnLeuGlySerAlaLeuSer
361	TACATGCTGGCGAACAAGCTGTCATCGCCAATTATGCCTGCTATTGCTATCCGTGAAGTG
47	TyrMetLeuAlaAsnLysLeuSerSerProIleMetProAlaIleAlaIleArgGluVal
421	GTGGAAGAAGCCTACGCCGCTGACCCGGAAATGATCGCCTCTGCGGCCTGTGATATTCAG
67	ValGluGluAlaTyrAlaAlaAspProGluMetIleAlaSerAlaAlaCysAspIleGln
481	GCGGTGCGTACCCGCGACCCGGCAGTCGATAAATACTCAACCCCGTTGTTATACCTGAAG
87	AlaValArgThrArgAspProAlaValAspLysTyrSerThrProLeuLeuTyrLeuLys
541	GGTTTTCATGCCTTGCAGGCCTATCGCATCGGTCACTGGTTGTGGAATCAGGGGCGTCGC
107	GlyPheHisAlaLeuGlnAlaTyrArgIleGlyHisTrpLeuTrpAsnGlnGlyArgArg
601	GCACTGGCAATCTTTCTGCAAAACCAGGTTTCTGTGACGTTCCAGGTCGATATTCACCCG
127	AlaLeuAlaIlePheLeuGlnAsnGlnValSerValThrPheGlnValAspIleHisPro

- 661 ${\tt GCAGCAAAAATTGGTCGCGGTATCATGCTTGACCACGCGACAGGCATCGTCGTTGGTGAA}$ ${\tt 147} \quad {\tt AlaAlaLysIleGlyArgGlyIleMetLeuAspHisAlaThrGlyIleValValGlyGlu}$
- 721 ACGGCGGTGATTGAAAACGACGTATCGATTCTGCAATCTGTGACGCTTGGCGGTACGGGT ThrAlaValIleGluAsnAspValSerIleLeuGlnSerValThrLeuGlyGlyThrGly
- 781
- 187 LysSerGlyGlyAspArgHisProLysIleArgGluGlyValMetIleGlyAlaGlyAla
- 207 $Lys {\tt IleLeuGlyAsnIleGluValGlyArgGlyAlaLysIleGlyAlaGlySerValVal} \\$
- 901
- $\tt CTGCAACCGGTGCCGCCATACCACCGCCGCTGGCGTTCCGGCTCGTATTGTCGGTAAA$ 227 LeuGlnProValProProHisThrThrAlaAlaGlyValProAlaArgIleValGlyLys
- 961 ${\tt CCAGACAGCGATAAGCCATCAATGGATATGGACCAGCATTTCAACGGTATTAACCATACA}$ 247
- ${\tt ProAspSerAspLysProSerMetAspMetAspGlnHisPheAsnGlyIleAsnHisThr}$
- 1021 TTTGAGTATGGGGATGGGATCTAATGTCCTGTGATCGTGCCGGATGCGATGTAATCATCT 267 PheGluTyrGlyAspGlyIleEnd
- 1081 ATCCGGCCTACAGTAACTAATCTCTCAATACCGCTCCCGGATACCCCAACTGTCG-1135

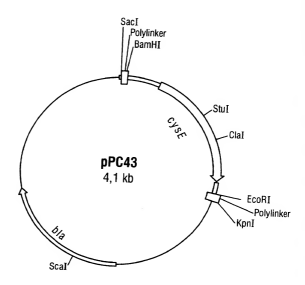
Fig: 7



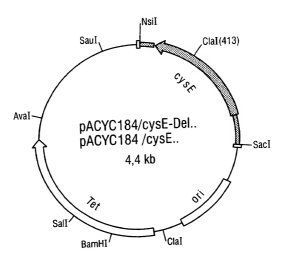
Restriktionskarte des Plasmids pP1

___ pUC18; _____chromosomale DNA; PL: Polylinker

Hig: 8



Hig: 9



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

in' tional Application No

A. CLA	SSIFICATION OF SUBI	CT MATTER			PC1/EP 96/04613	
IPC 6	SSIFICATION OF SUBJI C12N15/54	C12N9/10	C12N1/21	C12P13/1	2	
Accordur	ng to International Patent C	lassification (IPC) or to	both panonal alamacana			
B. FIEL	DS SEARCHED					
IPC 6	C12N C12D	classification system fol	lowed by classification sy	mbols)		
	01211					
Documen	tation searched other than r	ninimum documentation	to the extent that such do	cuments are include	ed in the fields searched	
Electronic	data base consulted during	the international search	(name of data base and,	where practical, sear	ch terms used)	
	MENTS CONSIDERED T					
Category *	Citation of document, wi	th indication, where app	ropriate, of the relevant p	arrages	Relevant to ch	aım No.
X	THE JOURNAL	OF GENERAL N	II CROBIOLOGY		1.6	
	VOI. 133, N	0. 3. March 1	987.		1-6	
	DAGMAR DENK	25, XP0006176	05 Cysteine			
	biosynthesi	s in Escheric	hia coli:			
	nucleotide :	Sequence and	eypression of	the	1	
	Jei me Aceti	/III ransterace	(cysE) gene i eine -excretir	Fmam		
	matant		eme -extretir	J g		
,	Cited in the	application				
	see abstract				7-9	
	see page 517	, paragraph (5			
	see page 518 paragraph 1;	, paragraph	l - page 519,			
	see page 521	, paragraph 2	- nage 525			
- 1	paragraph 1	, peragraph t	page 323,			
- 1						
			-/			
	or documents are listed in th	e continuation of box C	Pa	tent family members	s are listed in annex.	
	gories of cited documents :		T' later de	Total and the state of the stat		
documen considere	t defining the general state of ed to be of particular releva	of the art which is not	or pric	inty date and not in	ifter the international filing date conflict with the application but neight or theory underlying the	
filing dat	cument but published on or	after the international	'X' docum	ent of particular rela		
document which is	which may throw doubts or cited to establish the public:	n priority claim(s) or	involve	an inventive sten w	then the document is taken in	- 1
document	or other special reason (as sp referring to an oral disclosions	ecrified)				- 1
other mea	ans	ure, use, exhibition or	docum	ent is combined with	rvance; the claimed invention wolve an inventive step when the a one or more other such docu- eing obvious to a person skilled	
later than	published prior to the interi the priority date claimed	national filing date but		irt. nt member of the sai		
e of the act	ual completion of the intern	ational search			national search report	
27	February 1997			14.0	3.97	
	ing address of the ISA		Authoriz	ed officer		\dashv
	European Patent Office, P. NL - 2280 HV Rijstwijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, To Fax: (+ 31-70) 340-3016	B. 5818 Patentlaan 2				- 1
	Fax: (+31-70) 340-3016	r. 31 651 epo nž,	Mo	ntero lone:	7 R	- 1

1

Form PCT ISA 210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In: Itanial Application No
PUT/EP 96/04613

	IN LEAST TO SECOND TO SECO	PUT/EP 96/046	13
(Continuation) DOC	UMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Releva	nt to claim No.
Category Citation o	f document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		
Y THE vol pag AGN "Id cys sul Min cit see see	JOURNAL OF GENERAL MICROBIOLOGY, . 133, no. 10, October 1987, es 2719-2725, XP000618706 IIESZKA E. SIRKO ET AL.: lentification of the Escherichia coli M gene encoding 0-Acetylserine phydrylase B by cloning with ni-Mu-lac containing a plasmid replicon ted in the application e page 2719, last paragraph e page 2720, last paragraph - page 2721, ragraph 1 e page 2724, paragraph 2		7-9

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int nonales Aksenzeichen
PUT/EP 96/04613

A. KLA	SSIFIZIERUNG DES ANMEI DUNGSGEGENET VERS		PCT/EP	96/04613
IPK	SSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES 5 C12N15/54 C12N9/10 C12N	11/21 C12P13/	12	
Nach der	Internationalen Patentkiassifikation (IPK) oder nach der nation	nalen Klassifikation und der IP	K	
B. KEC	HEKCHIERTE GEBIETE			
	nerte aber nicht zum Mindestprußsoff gehörende Veroffenülchur			
wantend	der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenb	ank (Name der Datenbank un	d evtl. verwende	te Suchbegn(fe)
C. ALS W	VESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter	Angabe der in Betracht komme	nden Teile	Betr. Anspruch Nr.
				bed. Anspruch Nr.
X	THE JOURNAL OF GENERAL MICROBI Bd. 133, Nr. 3, März 1987, Seiten 515-525, XP000617605			1-6
	DAGRAK DENK ET AL.: "L-Cystei	ne		
	biosynthesis in Escherichia co Nucleotide sequence and expres	sion of the		
	Service Acety/transferace (cycf)	l cene from		
	the wild-type and a Cysteine -excreting			
1	in der Anmeldung erwähnt			
Y				7-9
- 1	siehe Zusammenfassung			7-9
ŀ	siehe Seite 517, Absatz 6			
j	siehe Seite 518, Absatz 1 - Sei Absatz 1; Abbildung 2		- 1	
- 1	siehe Seite 521, Absatz 2 - Sei	te 525.	1	
	Absatz 1	,	1	
- 1		,	1	
		-/		
		Siehe Anhang Pater		
	Categorien von angegebenen Veroffentlichungen : tlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	'T' Spätere Veroffentlichung oder dem Priontatsdans	die nach dem	nternationalen Anmeldedatum worden ist und mit der
Anmelde	okument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Erfindung zugrundeliege	nden Prinzips o	der der ihr zugrundeliegenden
scheinen anderen	lichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweiselhaft er- zu lassen, oder durch die das Veröffendichungsdatum einer im Recherchenbend, genantes Veröffendichungsdatum einer	kann allem aufgrund die erfindenscher Tätigkeit b	onderer Bedeut ser Veröffentlich eruhend betrach	ing; die beanspruchte Erfindung iung nicht als neu oder auf itet werden
			onderer Bedeut enscher Tätigker	ing; die beanspruchte Erfindung t berühend betrachtet iner oder mehreren anderen
Veröffentl dem bean	nt) Inchung, die sich auf eine mundliche Offenbarung, utzung, eine Ausstellung oder andere Mallaahmen bezieht ichung, die vor den immalionalen Anmeldedatum, aber nach ispruchten Pronotistadatum veröfentlicht worden ist schlusses der internationalen Recherche	Veroffentlichungen diese diese Verbindung für eine & Veroffentlichung, die Mit	Kategone in V En Fachmann ni Edied derselben	ner oder mehreren anderen erbindung gebracht wird und heliegend ist
tum des Ab	schlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des intern	ationalen Reche	rchenberichts
	Februar 1997		03.97	
	anschrift der Internationale Recherchenbehorde Europausches Patentami, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmachtigter Bedienst	eter	
	Tel. (* 31-70) 340-2040 Tv 21-651 err -1			1
	Fax: (+31-70) 340-3016	Montero Log	oez, B	1

1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

tnr honales Aktenzeichen
PCT/EP 96/04613

BATERIARTIO		PLT/EP 96/04613		
C.(Fortsetza	ng) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	menden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
Y		menden Tele	7-9	